

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 19 maggio 1993

SI PUBBLICA TUTTI
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DI GRAZIA E GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERRI 10 - 00100 ROMA - CENTRALINO 85001

La **Gazzetta Ufficiale**, oltre alla **Serie generale**, pubblica quattro **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:

- 1ª **Serie speciale**: *Corte costituzionale* (pubblicata il mercoledì)
- 2ª **Serie speciale**: *Comunità europee* (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3ª **Serie speciale**: *Regioni* (pubblicata il sabato)
- 4ª **Serie speciale**: *Concorsi ed esami* (pubblicata il martedì e il venerdì)

SOMMARIO

LEGGI, DECRETI E ORDINANZE PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
26 aprile 1993, n. 147.

Regolamento recante modificazioni ed integrazioni agli articoli 26 e 28 del decreto del Presidente della Repubblica 16 dicembre 1992, n. 495 (regolamento di esecuzione e di attuazione del nuovo codice della strada) Pag. 3

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
21 aprile 1993.

Scioglimento del consiglio comunale di Arpaia Pag. 5

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
27 aprile 1993.

Scioglimento del consiglio comunale di Caserta Pag. 5

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'interno

DECRETO 6 maggio 1993.

Rimozione di un amministratore dalle cariche di consigliere ed assessore del comune di Napoli Pag. 6

DECRETO 6 maggio 1993.

Rimozione di un amministratore dalla carica di consigliere del comune di Napoli Pag. 7

Ministero della sanità

DECRETO 27 aprile 1993.

Proroga della disciplina transitoria prevista dall'art. 10 del decreto ministeriale 12 dicembre 1991, relativo all'assoggettamento delle lenti a contatto alla disciplina dei presidi medico chirurgici Pag. 7

DECRETO 4 maggio 1993.

Dichiarazione di territori ufficialmente indenni da tubercolosi bovina della provincia di Verona e della regione Veneto. Pag. 8

Ministero del tesoro

DECRETO 7 aprile 1993.

Segni caratteristici dei titoli al portatore dei buoni del Tesoro poliennali 12% - 1° settembre 1992/2002 Pag. 8

Ministero delle finanze

DECRETO 23 aprile 1993.

Determinazione del versamento diretto mediante delega agli uffici postali del contributo per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale dovuto sui redditi diversi da lavoro dipendente o da pensione Pag. 10

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Autorità per l'Adriatico

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Interventi urgenti a tutela della balneabilità del mare Adriatico. (Deliberazione n. 1/93) Pag. 13

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Determinazione dei compiti della segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico. (Deliberazione n. 2/93) Pag. 13

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Determinazione dei compiti del comitato scientifico istituito dall'Autorità per l'Adriatico. (Deliberazione n. 3/93) Pag. 14

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Ripartizione delle disponibilità di cui al cap. 7370 dello stato di previsione della Presidenza del Consiglio dei Ministri per l'anno 1993. (Deliberazione n. 4/93) Pag. 14

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Assegnazione di L. 30.000.000 sul cap. 7502 intestato al Consiglio nazionale delle ricerche per l'anno 1993. (Deliberazione n. 5/93) Pag. 15

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Instaurazione di un costante rapporto con il Centro internazionale per le scienze e le tecnologie del mare, in Sacca Sessola. (Deliberazione n. 6/93) Pag. 15

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero del lavoro e della previdenza sociale:

Scioglimento di società cooperative Pag. 16

Provvedimenti concernenti società cooperative Pag. 18

Ministero del tesoro:

Concessione di abilitazione alla Cambio Termini S.r.l., in Roma, ad effettuare le operazioni di trasferimento ai sensi della legge 5 luglio 1991, n. 197 Pag. 18

Media dei titoli del 10 maggio 1993 Pag. 19

Cambi giornalieri del 18 maggio 1993 adottabili dalle sole amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato Pag. 21

Affidamento di gestione dei rapporti comunitari della soppressa Cassa congruaglio zucchero Pag. 21

Ministero dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica:

Vacanze di posti di professore universitario di ruolo di prima fascia da coprire mediante trasferimento Pag. 21

Vacanze di posti di professore universitario di ruolo di seconda fascia da coprire mediante trasferimento Pag. 22

Ministero dell'industria, del commercio e dell'artigianato:

Provvedimenti concernenti i magazzini generali Pag. 22

Ministero della sanità:

Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (nuove specialità medicinali; nuove forme farmaceutiche; nuovo dosaggio, modificazioni di autorizzazioni già concesse) Pag. 22

Revoche di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano Pag. 60

Revoca alla società Zilicken & C. S.p.a., in Genova, dell'autorizzazione a produrre specialità medicinali nello stabilimento farmaceutico sito in Genova Pag. 60

RETTIFICHE

AVVISI DI RETTIFICA

Avviso relativo al comunicato del Ministero della sanità concernente: «Revoche di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano». (Comunicato pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 90 del 19 aprile 1993) Pag. 60

Avviso relativo al comunicato del Ministero della sanità concernente: «Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (modificazioni di autorizzazioni già concesse)». (Comunicato pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 90 del 19 aprile 1993). Pag. 61

Avviso relativo al comunicato del Ministero della sanità concernente: «Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (nuove specialità medicinali, nuovo dosaggio, modificazioni di autorizzazioni già concesse)». (Comunicato pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 91 del 20 aprile 1993) Pag. 61

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al decreto-legge 14 maggio 1993, n. 139, recante: «Disposizioni urgenti relative al trattamento di persone detenute affette da infezione da HIV e di tossicodipendenti». (Decreto-legge pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 112 del 15 maggio 1993) Pag. 61

Comunicato relativo al decreto-legge 15 maggio 1993, n. 144, riguardante: «Embargo nei confronti degli Stati della ex Jugoslavia». (Decreto-legge pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 113 del 17 maggio 1993). Pag. 61

Comunicato relativo alla deliberazione del Comitato interministeriale per la programmazione economica 26 marzo 1993 recante: «Definizione, coordinamento e finanziamento del programma degli interventi finanziari per gli anni 1991 e 1992 per l'azione comunitaria speciale PERIFRA». (Deliberazione pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 100 del 30 aprile 1993) Pag. 61

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 49

COMMISSIONE NAZIONALE
PER LE SOCIETÀ E LA BORSA

Comunicato relativo alla deliberazione del 7 aprile 1993 recante: «Approvazione dei modelli per le comunicazioni di partecipazioni rilevanti ai sensi dell'art. 5, sub art. 1, della legge 7 giugno 1974, n. 216, e successive modificazioni, sostitutivi di quelli approvati con delibera n. 6095 del 14 aprile 1992. (Deliberazione n. 6966)».

93A2901

SUPPLEMENTI
DEI BOLLETTINI DELLE OBBLIGAZIONI

Bollettino delle obbligazioni, delle cartelle e degli altri titoli estratti per il rimborso e per il conferimento di premi n. 15:

CREDIOP - Credito per le imprese e le opere pubbliche - S.p.a.: obbligazioni delle serie speciali 6% garantite dallo Stato «B»; 7% garantite dallo Stato «B», estratte il 10 maggio 1993.

93A2902

LEGGI, DECRETI E ORDINANZE PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
26 aprile 1993, n. 147.

Regolamento recante modificazioni ed integrazioni agli articoli 26 e 28 del decreto del Presidente della Repubblica 16 dicembre 1992, n. 495 (regolamento di esecuzione e di attuazione del nuovo codice della strada).

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto l'art. 87 della Costituzione.

Visti i decreti del Presidente della Repubblica 24 luglio 1977, numeri 616 e 617;

Visto l'art. 17, comma 1, della legge 23 agosto 1988, n. 400,

Vista la legge 13 giugno 1991, n. 190, ed in particolare l'art. 3 il quale prevede che con decreto del Presidente della Repubblica siano emanate norme regolamentari per l'esecuzione e l'attuazione del codice della strada,

Visto il decreto legislativo 30 aprile 1992, n. 285, di approvazione del nuovo codice della strada;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 16 dicembre 1992, n. 495, di approvazione del regolamento di esecuzione e di attuazione del codice della strada;

Udito il parere del Consiglio di Stato, espresso nell'adunanza generale del 15 aprile 1993,

Vista la deliberazione del Consiglio dei Ministri, adottata nella riunione del 23 aprile 1993;

Sulla proposta dei Ministri dei lavori pubblici e dei trasporti.

EMANA

il seguente regolamento

Art. 1.

1. Al titolo II, capo I, paragrafo 1 — Fasce di rispetto — del decreto del Presidente della Repubblica 16 dicembre 1992, n. 495, sono apportate le seguenti modifiche ed integrazioni

a) all'art. 26 (art. 16 Cod. str.) il comma 2 è sostituito dal seguente:

«2. Fuori dei centri abitati, come delimitati ai sensi dell'art. 4 del codice, le distanze dal confine stradale, da rispettare nelle nuove costruzioni, nelle ricostruzioni conseguenti a demolizioni integrali o negli ampliamenti fronteggianti le strade, non possono essere inferiori a:

a) 60 m per le strade di tipo A;

b) 40 m per le strade di tipo B;

c) 30 m per le strade di tipo C;

d) 20 m per le strade di tipo F, ad eccezione delle "strade vicinali" come definite dall'art. 3, comma 1, n. 52 del codice.

e) 10 m per le "strade vicinali" di tipo F»;

b) dopo il comma 2 del predetto art. 26 sono inseriti i seguenti.

«2-bis. Fuori dei centri abitati, come delimitati ai sensi dell'art. 4 del codice, ma all'interno delle zone previste come edificabili o trasformabili dallo strumento urbanistico generale, nel caso che detto strumento sia suscettibile di attuazione diretta, ovvero se per tali zone siano già esecutivi gli strumenti urbanistici attuativi, le distanze dal confine stradale, da rispettare nelle nuove costruzioni, nelle ricostruzioni conseguenti a demolizioni integrali o negli ampliamenti fronteggianti le strade, non possono essere inferiori a.

a) 30 m per le strade di tipo A,

b) 20 m per le strade di tipo B,

c) 10 m per le strade di tipo C

2-ter. Per le strade di tipo F nel caso di cui al comma 2-bis, non sono stabilite distanze minime dal confine stradale ai fini della sicurezza della circolazione. Non sono parimenti stabilite distanze minime dalle strade di quartiere dei nuovi insediamenti edilizi previsti o in corso di realizzazione.

2-quater. Le distanze dal confine stradale, fuori dei centri abitati, da rispettare nella costruzione o ricostruzione di muri di cinta, di qualsiasi natura e consistenza, lateralmente alle strade, non possono essere inferiori a:

a) 5 m per le strade di tipo A, B,

b) 3 m per le strade di tipo C, F.

2-quinques. Per le strade di tipo F, nel caso di cui al comma 2-quater, non sono stabilite distanze minime dal confine stradale ai fini della sicurezza della circolazione. Non sono parimenti stabilite distanze minime dalle strade di quartiere dei nuovi insediamenti edilizi previsti o in corso di realizzazione.»;

c) l'art. 28 (art. 18 Cod. str.) è sostituito dal seguente:

«Art. 28 (Fasce di rispetto per l'edificazione nei centri abitati). — 1. Le distanze dal confine stradale all'interno dei centri abitati, da rispettare nelle nuove costruzioni, nelle demolizioni integrali e conseguenti ricostruzioni o negli ampliamenti fronteggianti le strade, non possono essere inferiori a:

a) 30 m per le strade di tipo A;

b) 20 m per le strade di tipo D.

2. Per le strade di tipo E ed F, nei casi di cui al comma 1, non sono stabilite distanze minime dal confine stradale ai fini della sicurezza della circolazione.

3. In assenza di strumento urbanistico vigente, le distanze dal confine stradale da rispettare nei centri abitati non possono essere inferiori a:

a) 30 m per le strade di tipo A;

b) 20 m per le strade di tipo D ed E;

c) 10 m per le strade di tipo F.

4. Le distanze dal confine stradale, all'interno dei centri abitati, da rispettare nella costruzione o ricostruzione dei muri di cinta, di qualsiasi natura o consistenza, lateralmente alle strade, non possono essere inferiori a:

- a) m 3 per le strade di tipo A;
- b) m 2 per le strade di tipo D.

5. Per le altre strade, nei casi di cui al comma 4, non sono stabilite, distanze minime dal confine stradale ai fini della sicurezza della circolazione.».

Art. 2.

1. Il presente decreto entra in vigore nel decimoquinto giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana*.

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e di farlo osservare.

Dato a Roma, addì 26 aprile 1993

SCÀLFARO

AMATO, *Presidente del Consiglio dei Ministri*

MERLONI, *Ministro dei lavori pubblici*

TESINI, *Ministro dei trasporti*

Visto, il Guardasigilli: CONSO

Registrato alla Corte dei conti il 18 maggio 1993
Atti di Governo, registro n. 88, foglio n. 46

NOTE

AVVERTENZA

Il testo delle note qui pubblicato è stato redatto ai sensi dell'art. 10, commi 2 e 3, del testo unico delle disposizioni sulla promulgazione delle leggi, sull'emanazione dei decreti del Presidente della Repubblica e sulle pubblicazioni ufficiali della Repubblica italiana, approvato con D.P.R. 28 dicembre 1985, n. 1092, al solo fine di facilitare la lettura delle disposizioni di legge modificate o alle quali è operato il rinvio. Restano invariati il valore e l'efficacia degli atti legislativi qui trascritti.

Note alle premesse

— L'art. 87, comma quinto, della Costituzione conferisce al Presidente della Repubblica il potere di promulgare le leggi e di emanare i decreti aventi valore di legge ed i regolamenti.

— Il D.P.R. n. 616/1977 reca attuazione della delega di cui all'art. 1 della legge 22 luglio 1975 n. 382, in materia di trasferimento e di delega di funzioni statali alle regioni a statuto ordinario.

— Il D.P.R. n. 617/1977 reca la soppressione di uffici centrali e periferici delle amministrazioni statali.

— Il comma 1 dell'art. 17 della legge n. 400/1988 (Disciplina dell'attività di Governo e ordinamento della Presidenza del Consiglio dei Ministri) prevede che con decreto del Presidente della Repubblica, previa deliberazione del Consiglio dei Ministri, sentito il parere del Consiglio di Stato che deve pronunciarsi entro novanta giorni dalla richiesta, possano essere emanati regolamenti per

- a) l'esecuzione delle leggi e dei decreti legislativi;
- b) l'attuazione e l'integrazione delle leggi e dei decreti legislativi recanti norme di principio, esclusi quelli relativi a materie riservate alla competenza regionale;
- c) le materie in cui manchi la disciplina da parte di leggi o di atti aventi forza di legge, sempre che non si tratti di materie comunque riservate alla legge;
- d) l'organizzazione ed il funzionamento delle amministrazioni pubbliche secondo le disposizioni dettate dalla legge;
- e) l'organizzazione del lavoro ed i rapporti di lavoro dei pubblici dipendenti in base agli accordi sindacali.

Il comma 4 dello stesso articolo stabilisce che gli anzidetti regolamenti debbano recare la denominazione di «regolamento», siano adottati previo parere del Consiglio di Stato, sottoposti al visto ed alla registrazione della Corte dei conti e pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale*.

— La legge n. 190/1991 reca delega al Governo per la revisione delle norme concernenti la disciplina della circolazione stradale.

Nota all'art. 1°

— Il testo dell'art. 26 del D.P.R. n. 495/1992, quale risulta a seguito delle modifiche apportate dal presente decreto, è il seguente:

«Art. 26 (Art. 16 Cod. str.) (*Fasce di rispetto fuori dai centri abitati*). — 1. La distanza dal confine stradale, fuori dai centri abitati, da rispettare nell'aprire canali, fossi o nell'eseguire qualsiasi escavazione, lateralmente alle strade non può essere inferiore alla profondità dei canali, fossi od escavazioni, ed in ogni caso non può essere inferiore a 3 m.

2. Fuori dei centri abitati, come delimitati ai sensi dell'art. 4 del codice, le distanze dal confine stradale, da rispettare nelle nuove costruzioni, nelle ricostruzioni conseguenti a demolizioni integrali o negli ampliamenti fronteggianti le strade, non possono essere inferiori a

- a) 60 m per le strade di tipo A,
- b) 40 m per le strade di tipo B,
- c) 30 m per le strade di tipo C,
- d) 20 m per le strade di tipo F, ad eccezione delle «strade vicinali» come definite dall'art. 3, comma 1, n. 52 del codice;
- e) 10 m per le «strade vicinali» di tipo F.

2-bis. Fuori dei centri abitati, come delimitati ai sensi dell'art. 4 del codice, ma all'interno delle zone previste come edificabili o trasformabili dallo strumento urbanistico generale, nel caso che detto strumento sia suscettibile di attuazione diretta, ovvero se per tali zone siano già esecutivi gli strumenti urbanistici attuativi, le distanze dal confine stradale, da rispettare nelle nuove costruzioni, nelle ricostruzioni conseguenti a demolizioni integrali o negli ampliamenti fronteggianti le strade, non possono essere inferiori a:

- a) 30 m per le strade di tipo A;
- b) 20 m per le strade di tipo B;
- c) 10 m per le strade di tipo C.

2-ter. Per le strade di tipo F, nel caso di cui al comma 2-bis, non sono stabilite distanze minime dal confine stradale ai fini della sicurezza della circolazione. Non sono parimenti stabilite distanze minime dalle strade di quartiere dei nuovi insediamenti edilizi previsti o in corso di realizzazione.

2-quater. Le distanze dal confine stradale, fuori dei centri abitati, da rispettare nella costruzione o ricostruzione di muri di cinta, di qualsiasi natura e consistenza, lateralmente alle strade, non possono essere inferiori a:

- a) 5 m per le strade di tipo A, B;
- b) 3 m per le strade di tipo C, F.

2-quinquies. Per le strade di tipo F, nel caso di cui al comma 2-quater, non sono stabilite distanze minime dal confine stradale ai fini della sicurezza della circolazione. Non sono parimenti stabilite distanze minime dalle strade di quartiere dei nuovi insediamenti edilizi previsti o in corso di realizzazione.

3. La distanza dal confine stradale, fuori dai centri abitati, da rispettare per impiantare alberi lateralmente alla strada, non può essere inferiore alla massima altezza raggiungibile per ciascun tipo di essenza a completamento del ciclo vegetativo e comunque non inferiore a 6 m.

4. La distanza dal confine stradale, fuori dai centri abitati, da rispettare per impiantare lateralmente alle strade siepi vive, anche a carattere stagionale, tenute ad altezza non superiore ad 1 m sul terreno non può essere inferiore a 1 m. Tale distanza si applica anche per le recinzioni non superiori ad 1 m costituite da siepi morte in legno, reti metalliche, fili spinati e materiali similari, sostenute da paletti infissi direttamente nel terreno o in cordoli emergenti non oltre 30 cm dal suolo.

5. La distanza dal confine stradale, fuori dai centri abitati, da rispettare per impiantare lateralmente alle strade, siepi vive o piantagioni di altezza superiore ad 1 m sul terreno, non può essere inferiore a 3 m. Tale distanza si applica anche per le recinzioni di altezza superiore ad 1 m sul terreno costituite come previsto al comma 4, e per quelle di altezza inferiore ad 1 m sul terreno se impiantate su cordoli emergenti oltre 30 cm dal suolo».

93G0204

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
21 aprile 1993

Scioglimento del consiglio comunale di Arpaia.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Considerato che nel comune di Arpaia (Benevento), a causa delle dimissioni presentate da otto consiglieri su quindici assegnati dalla legge, non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi.

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza:

Visto l'art. 39, comma 1, lettera b), n. 2, della legge 8 giugno 1990, n. 142;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante:

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Arpaia (Benevento) è sciolto.

Art. 2.

Il dott. Rosario Del Vecchio è nominato commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari a norma di legge.

Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Dato a Roma, addì 21 aprile 1993

SCALFARO

MANCINO, Ministro dell'interno

ALLEGATO

Il Presidente della Repubblica

Nel consiglio comunale di Arpaia (Benevento) al quale la legge assegna quindici membri si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da otto consiglieri in tempi diversi.

Il prefetto di Benevento, ritenendo essersi verificata l'ipotesi prevista dal comma 1, lettera b), n. 2, dell'art. 39 della legge 8 giugno 1990, n. 142, ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopracitato, disponendone nel contempo con provvedimento n. 534/Gab. 13.5.1 del 24 marzo 1993, la sospensione e la conseguente nomina di un commissario per la provvisoria gestione del comune.

Si ritiene che, nella specie, non potendo essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi del suddetto ente, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Mi onoro, pertanto, di sottoporre alla firma della S. V. Ill. ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Arpaia (Benevento) ed alla nomina di un commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona del dott. Rosario Del Vecchio.

Roma 16 aprile 1993

Il Ministro dell'interno MANCINO

93A2915

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
27 aprile 1993.

Scioglimento del consiglio comunale di Caserta.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Considerato che nel comune di Caserta, a causa delle dimissioni presentate da venti consiglieri su quaranta assegnati dalla legge, non può essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi;

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo allo scioglimento della suddetta rappresentanza;

Visto l'art. 39, comma 1, lettera b), n. 2, della legge 8 giugno 1990, n. 142;

Sulla proposta del Ministro dell'interno, la cui relazione è allegata al presente decreto e ne costituisce parte integrante.

Decreta:

Art. 1.

Il consiglio comunale di Caserta è sciolto.

Art. 2.

Il dott. Guido Nardone è nominato commissario straordinario per la provvisoria gestione del comune suddetto fino all'insediamento degli organi ordinari a norma di legge.

Al predetto commissario sono conferiti i poteri spettanti al consiglio comunale, alla giunta ed al sindaco.

Dato a Roma, addì 27 aprile 1993

SCALFARO

MANCINO, Ministro dell'interno

ALLEGATO

Al Presidente della Repubblica

Nel consiglio comunale di Caserta — al quale la legge assegna quaranta membri — si è venuta a determinare una grave situazione di crisi a causa delle dimissioni rassegnate da venti consiglieri in tempi diversi.

Tra i consiglieri che hanno presentato le dimissioni in data 21 aprile 1993 figura anche il sig. Biagio Esposito, già sospeso dalla carica con decreto del prefetto di Caserta n. 1004/13 l/Gab. del 6 febbraio 1993 e rimosso con decreto del Ministro dell'interno datato 16 aprile 1993, in corso di notifica all'interessato, ai sensi dell'art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142.

Inoltre, con decreto del Ministro dell'interno era stato già rimosso dalla carica, sempre ai sensi del citato art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142, in data 31 marzo 1993, il consigliere comunale Ciro Esposito.

Il prefetto di Caserta, ritenendo essersi verificata l'ipotesi prevista dal comma 1, lettera b) n. 2, dell'art. 39 della legge 8 giugno 1990, n. 142, ha proposto lo scioglimento del consiglio comunale sopracitato disponendone, nel contempo, con provvedimento n. 2704/13 l/Gab. del 21 aprile 1993, la sospensione e la conseguente nomina di un commissario per la provvisoria gestione del comune.

Si ritiene che, nella specie, non potendo essere assicurato il normale funzionamento degli organi e dei servizi del suddetto ente, ricorrano gli estremi per far luogo al proposto scioglimento.

Mi onoro, pertanto, di sottoporre alla firma della S.V. Ill. ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede allo scioglimento del consiglio comunale di Caserta ed alla nomina di un commissario per la provvisoria gestione del comune nella persona del dott. Guido Nardone.

Roma, 22 aprile 1993

Il Ministro dell'interno MANCINO

93A2916

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'INTERNO

DECRETO 6 maggio 1993.

Rimozione di un amministratore dalle cariche di consigliere ed assessore del comune di Napoli.

IL MINISTRO DELL'INTERNO

Visto che il sig. Augusto Alterio è stato eletto consigliere del comune di Napoli a seguito delle consultazioni amministrative del 7 giugno 1992 e che nella precedente legislatura (1987-1992) aveva ricoperto la carica di assessore dal 30 luglio 1990 fino alla scadenza del quinquennio;

Considerato che il predetto amministratore risulta imputato dei reati previsti dagli articoli 319 e 319-bis nonché del reiterato concorso in abuso d'ufficio in casi non previsti specificamente dalla legge e che è altresì imputato del reato di cui all'art. 87 del decreto del Presidente della Repubblica 16 maggio 1960, n. 570;

Considerato che nei suoi confronti è stata emessa richiesta di rinvio a giudizio in quanto i delitti di cui sopra sono stati compiuti nella qualità di assessore alla polizia urbana,

Constatato, altresì, che la permanenza nel civico consesso del citato consigliere rischia di compromettere la legalità e la trasparenza dell'azione amministrativa dell'ente, ingenerando allarme nella popolazione con grave pericolo di turbativa dell'ordine pubblico,

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo alla rimozione del suddetto amministratore dalle cariche di consigliere ed assessore del comune di Napoli;

Visto l'art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142,

Visto l'art. 2 della legge 12 gennaio 1991, n. 13;

Vista la relazione allegata al presente decreto, che ne costituisce parte integrante;

Decreta:

Il sig. Augusto Alterio è rimosso dalle cariche di consigliere ed assessore del comune di Napoli.

Roma, 6 maggio 1993

Il Ministro: MANCINO

ALLEGATO

Al Ministro dell'interno

Il sig. Augusto Alterio ricopre la carica di consigliere del comune di Napoli dalle ultime consultazioni amministrative del 7 giugno 1992 e nella precedente legislatura (1987-1992) aveva ricoperto la carica di assessore a decorrere dal 30 luglio 1990 fino alla scadenza del quinquennio.

Il predetto amministratore è stato imputato per i reati previsti dagli articoli 81, 319 e 319-bis nonché per il reato di cui all'art. 87 del decreto del Presidente della Repubblica 16 maggio 1960, n. 570. Inoltre nei suoi confronti è stata emessa richiesta di rinvio a giudizio per aver posto in essere i predetti reati abusando della qualità di assessore alla polizia urbana al fine specifico di favorire se stesso in vista delle imminenti consultazioni elettorali.

La descritta posizione processuale del sig. Augusto Alterio si pone in particolare contrasto con l'esercizio delle funzioni pubbliche cui il medesimo è preposto e certo è incompatibile con le esigenze di decoro, dignità e prestigio della carica di consigliere. L'illecito comportamento dell'amministratore predetto rischia di compromettere la legalità e la trasparenza dell'azione amministrativa dell'ente ingenerando il pericolo di grave turbativa dell'ordine pubblico.

Il prefetto di Napoli, accertato il configurarsi dell'ipotesi prevista dall'art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142, ha formulato proposta per l'adozione del provvedimento di rimozione del sig. Augusto Alterio dalla carica di consigliere del comune di Napoli e, nelle more, ritenuti sussistenti motivi di grave e urgente necessità, ne ha disposto, con decreto del 14 aprile 1993, la sospensione.

Tutto ciò premesso, si ritiene che ricorrano le condizioni per addivenire alla rimozione del suddetto amministratore dalla carica di consigliere del comune di Napoli, essendosi verificata una delle ipotesi disciplinate dal citato art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142.

Mi pregio, pertanto, di sottoporre alla firma della S.V. Ill. ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede alla rimozione del sig. Augusto Alterio dalla carica di consigliere del comune di Napoli.

Roma, 4 maggio 1993

Il direttore generale SORGI

93A2918

DECRETO 6 maggio 1993

Rimozione di un amministratore dalla carica di consigliere del comune di Napoli.

IL MINISTRO DELL'INTERNO

Visto che il sig. Ermanno Pelella a seguito delle consultazioni amministrative del 7 giugno 1992 ricopre la carica di consigliere del comune di Napoli,

Considerato che il predetto amministratore è stato tratto in arresto, in data 7 marzo 1993, a seguito di ordine di custodia cautelare, emesso dal giudice per le indagini preliminari del tribunale di Napoli in quanto gravemente indagato del reato di corruzione per un atto contrario ai doveri d'ufficio;

Considerato che inoltre il Pelella è indagato per il delitto di tentato omicidio in concorso,

Constatato che l'attuale situazione processuale del sig. Ermanno Pelella è incompatibile con la funzione rappresentativa della comunità locale ed è in contrasto con le esigenze di decoro, di dignità e di prestigio connesse con la carica di consigliere;

Constatato, altresì, che la presenza nel civico consesso del citato amministratore può ingenerare allarme nella popolazione con grave pericolo di turbativa dell'ordine pubblico;

Considerato che il comportamento illecito posto in essere dal sig. Ermanno Pelella rischia di compromettere la regolarità, la legalità e la trasparenza dell'attività amministrativa dell'ente e altresì di minare il rapporto di fiducia tra collettività e amministrazione;

Ritenuto, pertanto, che ricorrano gli estremi per far luogo alla rimozione del suddetto amministratore dalla carica di consigliere del comune di Napoli:

Visto l'art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142;

Visto l'art. 2 della legge 12 gennaio 1991, n. 13;

Vista la relazione allegata al presente decreto, che ne costituisce parte integrante;

Decreta:

Il sig. Ermanno Pelella è rimosso dalla carica di consigliere del comune di Napoli.

Roma, 6 maggio 1993

Il Ministro. MANCINO

ALLEGATO

Al Ministro dell'interno

Il sig. Ermanno Pelella ricopre la carica di consigliere del comune di Napoli dalle ultime consultazioni amministrative del 7 giugno 1992

Il predetto amministratore è stato tratto in arresto a seguito di ordinanza di custodia cautelare emessa dal giudice per le indagini preliminari presso il tribunale di Napoli in data 27 marzo 1993, in quanto gravemente indagato del reato di corruzione per atto contrario ai

doveri d'ufficio poiché, nella qualità di presidente dell'ACTP, ha illegittimamente favorito l'assunzione, nella stessa azienda, di ben trenta persone dietro pagamento di otto milioni di lire ciascuna. Il Pelella risulta inoltre essere indagato per concorso in tentato omicidio

La descritta posizione processuale del sig. Ermanno Pelella si pone in particolare contrasto con l'esercizio delle funzioni pubbliche cui il medesimo è preposto e certo è incompatibile con le esigenze di decoro, dignità e prestigio della carica di consigliere comunale, con grave pericolo di turbativa dell'ordine pubblico

Il prefetto di Napoli, accertato il configurarsi dell'ipotesi prevista dall'art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142, ha formulato proposta per l'adozione del provvedimento di rimozione del sig. Ermanno Pelella dalla carica di consigliere del comune di Napoli e, nelle more, ritenuti sussistenti motivi di grave e urgente necessità, ne ha disposto, con decreto n. 3101 Gab EE LL, del 14 aprile 1993, la sospensione.

Tutto ciò premesso, si ritiene che ricorrano le condizioni per addvenire alla rimozione del suddetto amministratore dalla carica di consigliere del comune di Napoli, essendosi verificata una delle ipotesi disciplinate dal citato art. 40 della legge 8 giugno 1990, n. 142

Mi prego, pertanto, di sottoporre alla firma della S.V. Ill.ma l'unito schema di decreto con il quale si provvede alla rimozione del sig. Ermanno Pelella dalla carica di consigliere del comune di Napoli

Roma, 4 maggio 1993

Il direttore generale SORGI

93A2919

MINISTERO DELLA SANITÀ

DECRETO 27 aprile 1993

Proroga della disciplina transitoria prevista dall'art. 10 del decreto ministeriale 12 dicembre 1991, relativo all'assoggettamento delle lenti a contatto alla disciplina dei presidi medico-chirurgici.

IL MINISTRO DELLA SANITÀ

Visto il proprio decreto in data 12 dicembre 1991, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 41 del 19 febbraio 1992, con il quale è stato stabilito l'assoggettamento delle lenti a contatto alla disciplina dei presidi medico-chirurgici;

Vista la sentenza del tribunale amministrativo regionale del Lazio del 15 giugno 1992 relativa all'accoglimento della sospensiva del decreto di cui trattasi limitatamente alla parte in cui il decreto impugnato ricomprende le lenti a contatto su specifica prescrizione;

Viste le osservazioni della commissione delle Comunità europee espresse in data 19 gennaio 1993;

Viste le istanze delle associazioni di categorie tendenti ad ottenere una proroga dell'entrata in vigore del decreto 12 dicembre 1991;

Visto il parere in data 24 febbraio 1993 della commissione di studio istituita appositamente presso il Consiglio superiore di sanità;

Considerato che tutto quanto sopra premesso porterà ad una riscrittura dell'intero provvedimento;

Decreta:

Articolo unico

1. La disciplina transitoria prevista dall'art. 10 del decreto ministeriale 12 dicembre 1991, pubblicato nella

Gazzetta Ufficiale n. 41 del 19 febbraio 1992, è prorogata di mesi dodici a decorrere dal 5 marzo 1993.

2. Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 27 aprile 1993

Il Ministro: COSTA

93A2941

DECRETO 4 maggio 1993.

Dichiarazione di territori ufficialmente indenni da tubercolosi bovina della provincia di Verona e della regione Veneto.

IL MINISTRO DELLA SANITÀ

Vista la legge 9 giugno 1964, n. 615, recante norme sulla bonifica sanitaria degli allevamenti dalla tubercolosi e dalla brucellosi;

Vista la legge 23 gennaio 1968, n. 33, recante modifiche alla legge 9 giugno 1964, n. 615, sulla bonifica sanitaria degli allevamenti dalla tubercolosi e dalla brucellosi;

Ufficiale Vista la legge 28 maggio 1981, n. 296, recante norme per l'accelerazione della bonifica sanitaria degli allevamenti dalla tubercolosi e dalla brucellosi;

Vista la legge 23 dicembre 1978, n. 833, sull'istituzione del Servizio sanitario nazionale;

Visto il decreto 1° giugno 1968 e successive modifiche e integrazioni, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 14 settembre 1968, n. 234, concernente disposizioni sul piano nazionale della profilassi della tubercolosi bovina;

Vista la documentazione trasmessa dalla regione Veneto con la quale si chiede il riconoscimento di territorio ufficialmente indenne da tubercolosi bovina per la regione medesima;

Considerato che il territorio della provincia di Verona non è stato ancora dichiarato ufficialmente indenne da tubercolosi bovina;

Considerato, inoltre, che il tasso di infezione tubercolare rilevato negli allevamenti bovini dei territori della provincia di Verona e della regione Veneto risulta inferiore all'uno per cento;

Decreta.

Art. 1.

1. Il territorio della provincia di Verona è dichiarato ufficialmente indenne da tubercolosi bovina.

Art. 2.

1. Il territorio della regione Veneto è dichiarato ufficialmente indenne da tubercolosi bovina.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 4 maggio 1993

Il Ministro: GARAVAGLIA

93A2922

MINISTERO DEL TESORO

DECRETO 7 aprile 1993

Segni caratteristici dei titoli al portatore dei buoni del Tesoro poliennali 12% - 1° settembre 1992/2002.

IL MINISTRO DEL TESORO

Viste le leggi 7 agosto 1982, n. 526 e 31 dicembre 1991, n. 415;

Visto il decreto ministeriale 24 agosto 1992, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 202 del 28 agosto 1992, concernente l'emissione di buoni del Tesoro poliennali 12% - 1° settembre 1992/2002;

Ritenuta la necessità di determinare i modelli, le leggende ed i segni caratteristici dei titoli al portatore dei predetti buoni del Tesoro poliennali;

Decreta.

Art. 1.

I titoli al portatore dei buoni del Tesoro poliennali 12% - 1° settembre 1992/2002, emessi in forza dei provvedimenti indicati nelle premesse, sono rilasciati, in sede di emissione, nei tagli da lire cinque milioni, dieci milioni, cinquanta milioni, cento milioni, cinquecento milioni, un miliardo e dieci miliardi.

Vengono allestiti, inoltre, anche titoli da lire centomila, cinquecentomila e un milione, riservati esclusivamente ad operazioni ordinarie; essi hanno caratteristiche analoghe a quelle dei titoli degli altri tagli e le seguenti colorazioni: bruno chiaro-bruno scuro per i titoli da L. 100.000, grigio lavagna-grigio scuro per quelli da L. 500.000 e viola malva-viola scuro per quelli da L. 1.000.000.

Ciascun titolo si compone del corpo e di un foglio di venti cedole, per il pagamento degli interessi in rate semestrali.

Le venti cedole sono collocate a destra del corpo del titolo, su cinque colonne, numerate dal basso verso l'alto e dall'esterno verso l'interno, da quella n. 1, di scadenza 1° marzo 1993, a quella n. 20, di scadenza 1° settembre 2002.

Art. 2.

I buoni al portatore sono stampati su carta bianca con filigrana in chiaro-scuro.

La filigrana rappresenta il «Canone delle proporzioni» nel corpo del titolo e la «Testa di giovane», in ogni cedola, entrambi di Leonardo da Vinci. Nella carta filigranata, nel corpo del titolo e nelle cedole, sono altresì inseriti quattro fili metallici in senso orizzontale.

Art. 3.

Il prospetto del corpo del titolo è racchiuso da una cornice, formata dal susseguirsi di un motivo geometrico ispirato ai «nodi leonardeschi» ed interrotta, nell'angolo superiore sinistro, da una formella recante la riproduzione

ne di una immagine di Leonardo e nell'angolo inferiore destro da una cedola-titolo, dello stesso formato delle cedole interessi, contenente gli elementi per la lettura magnetica: nel tratto superiore orizzontale della cornice, verso destra, è ricavato uno spazio rettangolare in bianco per riportarvi la prevista numerazione, destinata anch'essa a consentire la lettura magnetica a carattere CMC 7.

Lo spazio interno alla cornice è occupato da un fondino a linee sottili, ondulate e intrecciate, su cui sono stampate, dall'alto verso il basso, le seguenti leggende: «Codice 036614», su due righe, in uno spazio rettangolare racchiuso da un filo di cornice: «Repubblica Italiana» (su due righe in chiaro) - Direzione Generale - del Tesoro (sempre in chiaro) - Buoni del Tesoro Poliennali 12% - 1° settembre 1992/2002 - Leggi 7 agosto 1982, n. 526 e 31 dicembre 1991, n. 415 e D.M. 24 agosto 1992 - titolo al portatore - del capitale nominale di lire - (importo in lettere) - fruttante l'interesse annuo lordo di lire - (importo in lettere) - pari a nette lire - (importo in lettere maiuscole) - per effetto della ritenuta fiscale del 12,50% di cui al D.L. 19 settembre 1986, - n. 556, convertito, con modificazioni, nella legge 17 novembre 1986, n. 759 - SERIE (segue la serie numerica) N (segue la numerazione progressiva del titolo) - Iscritto nel Gran Libro del Debito Pubblico - con godimento dal 1° settembre 1992 - Roma, 1° settembre 1992, seguono le diciture, da sinistra a destra, «V° per la Corte dei Conti (Spanò)», «Il Dirigente Generale (Piemontese)», «Il Primo Dirigente (Marzio)». Al di sotto della leggenda «V° per la Corte dei Conti», è posto uno spazio circolare bianco privo di sottofondo, per l'apposizione del bollo a secco con l'emblema dello Stato e la leggenda circolare «Debito Pubblico della Repubblica Italiana» in una cornicetta a perline. Immediatamente al di sotto del bollo a secco, è riportato «n. 804160 di pos. (Serie IV)».

Art. 4

Nel rovescio del corpo del titolo, in un pannello ornamentale racchiuso in una cornice che riproduce quella della copertina dell'opera di Leonardo da Vinci «DEL MOTO DELL'ACQUA» e recante in sottofondo il disegno della «MACCHINA DI SOLLEVAMENTO PER TRASPORTO DI MATERIALE DI SCAVO NELLA COSTRUZIONE DI UN CANALE» dello stesso Leonardo, sono riportate le principali norme che regolano i buoni del Tesoro poliennali 12% - 1° settembre 1992/2002; in basso, al centro, l'indicazione in cifre del capitale nominale del titolo.

Art. 5.

Il prospetto di ogni cedola è limitato da una cornicetta simile a quella del corpo del titolo, ma più sottile, interrotta, in alto, dalla leggenda «Direzione Generale del Tesoro».

Nello spazio interno alla cornice, a ridosso dei lati orizzontali della stessa, sono ricavate due fasce prive di stampa, una superiore ed una inferiore, destinate alla numerazione per lettura magnetica.

Nello spazio rimanente, su fondino uguale a quello del corpo del titolo, sono disposte dall'alto verso il basso, le seguenti leggende: «Buoni del Tesoro Poliennali - 1° settembre 1992/2002 - Leggi 7 agosto 1982, n. 526 e 31 dicembre - 1991, n. 415 e D.M. 24 agosto 1992 - cedola al (segue la data di pagabilità) - Serie N. - di lorde lire (importo in cifre) pari a nette lire - (importo in lettere maiuscole) - per effetto della ritenuta fiscale del 12,50% di cui al D.L. 19 settembre 1986, - n. 556, convertito, con modificazioni, nella legge 17 novembre 1986, n. 759».

Il numero cedolare è ripetuto due volte in due piccoli riquadri, privi della stampa del fondo, posti rispettivamente in alto a sinistra ed in basso a destra.

Al di sotto del numero cedolare che si trova in alto a sinistra, è riportato in cifre il tasso di interesse «12%», mentre in uno spazio quadrangolare in alto a destra, delimitato da un filo di cornice, sono disposte, dall'alto verso il basso, le seguenti leggende: «pagabile il - (segue la data di pagabilità della cedola) - lire - (importo in cifre) - nette».

Immediatamente al di sotto, in un ulteriore piccolo spazio rettangolare, anch'esso delimitato da un filo di cornice, è riportata la leggenda «036614», relativa al codice di identificazione del prestito; più sotto, vi è uno spazio circolare bianco, privo di sottofondo, per l'apposizione del bollino a secco con l'emblema dello Stato e la leggenda circolare «Debito Pubblico della Repubblica Italiana».

Art. 6.

Il rovescio di ciascuna cedola reca un motivo ornamentale con al centro uno spazio circolare bianco nel quale spicca il numero cedolare.

Sotto tale motivo ornamentale è riportata la leggenda «B.T.P. 12% - 1° settembre 1992/2002».

Art. 7

Per la stampa del prospetto e del rovescio dei titoli è stata adottata una doppia colorazione, oltretutto colori diversi per ciascun taglio e precisamente.

per i titoli da L. 5.000.000: in bruno seppia-bruno giallastro;

per i titoli da L. 10.000.000: in verde pisello-verde oliva,

per i titoli da L. 50.000.000 in giallo sole-giallo arancio;

per i titoli da L. 100.000.000: in blu chiaro-blu scuro;

per i titoli da L. 500.000.000. in rosso chiaro-rosso violaceo;

per i titoli da L. 1.000.000.000. in verde smeraldo chiaro-verde smeraldo scuro,

per i titoli da L. 10.000.000.000: in viola-rosso.

Anche per le cornici del prospetto del corpo del titolo e delle cedole è stata adottata una doppia colorazione.

La carta filigranata del taglio da lire cinque milioni è colorata litograficamente in avorio antico; quella dei tagli da lire dieci milioni, cinquanta milioni, cento milioni e cinquecento milioni, è colorata litograficamente in giallo molto chiaro, mentre quella dei tagli da 1 e 10 miliardi è stata resa pergameneata.

Le leggende del prospetto del titolo e delle cedole sono stampate in calcografia; la numerazione — sia araba che magnetica — la serie, le firme, la data di godimento e di rilascio ed il numero di posizione nel prospetto del corpo del titolo, nonché la serie e la numerazione nelle cedole, sono impressi tipograficamente in nero.

Le leggende del rovescio del titolo e delle cedole sono stampate litograficamente in nero.

Il presente decreto sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 7 aprile 1993

Il Ministro: BARUCCI

Registrato alla Corte dei conti il 30 aprile 1993

Registro n. 9 Tesoro, foglio n. 240

93A2940

MINISTERO DELLE FINANZE

DECRETO 23 aprile 1993.

Determinazione del versamento diretto mediante delega agli uffici postali del contributo per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale dovuto sui redditi diversi da lavoro dipendente o da pensione.

IL MINISTRO DELLE FINANZE

DI CONCERTO CON

IL MINISTRO DEL TESORO

E

IL MINISTRO DELLE POSTE
E DELLE TELECOMUNICAZIONI

Visto l'art. 3, secondo comma, lettera c), del decreto del Presidente della Repubblica 29 settembre 1973, n. 602, che prevede la riscossione, mediante versamento diretto alla sezione di tesoreria provinciale dello Stato, dell'imposta sul reddito delle persone fisiche dovuta in base alla dichiarazione annuale, ad esclusione di quella applicabile sui redditi soggetti a tassazione separata ai sensi dell'art. 16 del decreto del Presidente della Repubblica 22 dicembre 1986, n. 917;

Visto l'art. 14 della legge 30 dicembre 1991, n. 413, con il quale viene, tra l'altro, stabilito che per la riscossione del contributo per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale di cui all'art. 31, commi 8, 9 e 11, della legge 28 febbraio 1986, n. 41, dovuto da talune categorie di soggetti, diversi dai lavoratori dipendenti e pensionati in possesso del solo reddito di lavoro o di pensione, si applicano le disposizioni vigenti in materia di riscossione delle imposte sui redditi;

Visto l'art. 6, comma 11, del decreto-legge 19 settembre 1992, n. 384, convertito nella legge 14 novembre 1992, n. 438, che determina la misura del contributo per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale;

Visto l'art. 11 del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, che ha stabilito nuove modalità di versamento dei contributi assistenziali per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale e in particolare, al comma 5, che detti contributi dovuti sui redditi diversi da lavoro dipendente siano versati con le modalità previste dal decreto di attuazione dell'art. 14 della legge 30 dicembre 1991, n. 413, già citato nonché, al comma 9, l'attribuzione alle regioni e province autonome in relazione al domicilio fiscale posseduto al primo gennaio di ciascun anno dall'iscritto al Servizio sanitario medesimo;

Visto che con decreto del Ministro del tesoro 6 febbraio 1993, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 34 dell'11 febbraio 1993, si stabilisce, tra l'altro, che i contributi di cui al comma 5 del ripetuto art. 11 del decreto legislativo n. 502/1992, riscossi mediante delega all'Amministrazione postale, devono affluire alle contabilità speciali di giro fondi aperte nelle sezioni di tesoreria provinciale dello Stato, operanti presso i capoluoghi di regioni e province autonome;

Visto il decreto interministeriale 25 giugno 1992, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 14 gennaio 1993;

Decreta:

Art. 1.

I versamenti mediante delega all'Amministrazione postale del contributo per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale dovuto sui redditi diversi da lavoro dipendente o da pensione di cui all'art. 14 della legge 30 dicembre 1991, n. 413, sono regolati dalle disposizioni del presente decreto.

Art. 2.

Ai fini dei versamenti di cui al precedente articolo, i contribuenti devono delegare irrevocabilmente l'Amministrazione delle poste e delle telecomunicazioni (Amministrazione p.t.). La delega deve essere conferita utilizzando l'apposito bollettino di conto corrente, conforme a quello riportato nell'allegato 1 al presente decreto, predisposto dall'Amministrazione p.t. per la ricezione dei versamenti presso un qualsiasi ufficio postale.

I versamenti vanno effettuati secondo le modalità e nei termini previsti per il pagamento dell'imposta sui redditi delle persone fisiche. Con tali modalità sono riscossi, come previsto dal decreto del Ministero del tesoro del 6 febbraio 1993 anche i contributi versati dai cittadini stranieri residenti in Italia, tenuti a presentare in Italia la dichiarazione dei redditi.

Gli uffici postali devono accettare anche i versamenti effettuati tardivamente, ma non oltre il termine di un mese dalla scadenza di cui al comma 2, salva l'applicazione a carico dei contribuenti della soprattassa e dei relativi interessi per il tardivo versamento da parte dell'Amministrazione finanziaria.

Gli uffici postali non devono accettare versamenti di importo inferiore a L. 2.000.

Sui bollettini di versamento deve essere indicato l'anno per il quale si effettua il pagamento.

A fronte di una dichiarazione dei redditi presentata in forma congiunta, ove entrambi i coniugi siano tenuti al pagamento del contributo sanitario, gli stessi devono effettuare separati pagamenti del contributo, compilando ciascuno separato bollettino.

Alla dichiarazione dei redditi modello 740 vanno allegate le ricevute di attestazione degli eseguiti versamenti in conto corrente postale.

Art. 3.

La corresponsione del contributo per le prestazioni del Servizio sanitario nazionale presso un ufficio postale, viene effettuata mediante versamento in conto corrente postale. Le relative tasse postali non sono a carico del contribuente.

Il versante deve compilare un apposito bollettino di versamento a tre tagliandi conforme a quello riprodotto nell'allegato 1, secondo le indicazioni ivi contenute, e fornito gratuitamente dagli uffici postali. Va indicato il numero di conto corrente postale della regione o della provincia autonoma di Trento e Bolzano, secondo il proprio domicilio fiscale; a questo riguardo si fa riferimento e va riportato quello in essere al primo gennaio dell'anno in cui si effettua il pagamento.

Il versamento deve essere eseguito a favore di appositi conti correnti di servizio, uno per ogni regione e provincia autonoma, intestati all'Amministrazione p.t. ed aperti presso il Centro compartimentale servizi bancoposta per il Lazio per la raccolta dei versamenti eseguiti su tutto il territorio nazionale.

Non è consentito effettuare il pagamento del contributo di cui all'art. 1 a mezzo postagiro

Art. 4.

Alle operazioni indicate nel precedente art. 3, salvo quanto disposto dal presente decreto, si applicano le norme che disciplinano le operazioni di versamento in conto corrente postale, contenute nel codice postale e delle telecomunicazioni, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 29 marzo 1973, n. 156, e successive modificazioni, e nel regolamento, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 1° giugno 1989, n. 256, di esecuzione del libro terzo del codice postale e delle telecomunicazioni.

I versamenti per contanti delle somme di cui all'art. 1 del presente decreto sono consentiti anche per somme superiori ai limiti massimi di importo stabiliti ai sensi dell'art. 7 del codice postale e delle telecomunicazioni.

Art. 5.

Il versamento delle somme riscosse dall'Amministrazione p.t. deve essere effettuato mediante postagiro a debito dei singoli conti di servizio citati nel precedente art. 3, ed a credito dei conti correnti postali intestati alle

tesorerie provinciali dello Stato dei capoluoghi delle singole regioni e province autonome di Trento e Bolzano.

Le somme accreditate nel corso di ogni mese sui conti di servizio di cui al comma precedente sono trasferite sui conti correnti postali intestati alle tesorerie provinciali dello Stato dei capoluoghi delle singole regioni e delle province autonome di Trento e Bolzano il primo giorno lavorativo del mese successivo.

Art. 6.

L'Amministrazione p.t. è tenuta a trasmettere al centro informativo del Servizio centrale della riscossione i dati relativi alle deleghe ricevute tramite bollettino di versamento in conto corrente ed ai versamenti effettuati.

I dati relativi ai versamenti in conto corrente postale accettati entro il 30 giugno, corredati dei dati delle rispettive quietanze, devono essere registrati su supporti distinti da quelli riguardanti versamenti in conto corrente accettati oltre tale termine, ma comunque entro il 31 dicembre di ciascun anno. I supporti devono pervenire al centro informativo del Servizio centrale della riscossione entro la fine del terzo mese successivo alla scadenza del 30 giugno ed entro la fine del secondo mese successivo alla scadenza del 31 dicembre.

I dati di cui al comma precedente sono descritti nell'allegato 2 al presente decreto.

Un duplicato di ogni supporto deve essere tenuto a disposizione dell'Amministrazione finanziaria per un periodo di sei mesi dalla data di consegna dell'originale.

L'Amministrazione p.t. è tenuta alla conservazione dei documenti relativi ai versamenti in conto corrente per un periodo di dieci anni a decorrere dalla data di accettazione.

Con successivo decreto ministeriale saranno emanate le disposizioni relative all'esecuzione dei controlli.

Art. 7.

Il costo del servizio, comprensivo delle tasse postali di cui all'art. 3, e le modalità di corresponsione del costo stesso all'Amministrazione p.t. da parte del Ministero delle finanze sono regolati dalla Convenzione stipulata tra le suddette amministrazioni in data 10 settembre 1985 e successivi rinnovi.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 23 aprile 1993

Il Ministro delle finanze
AMATO

p. Il Ministro del tesoro
MALVESTIO

Il Ministro delle poste e delle telecomunicazioni
PAGANI

ALLEGATO 2

CONTENUTO DEI SUPPORTI MAGNETICI DA INOLTARE A CURA DELL'AMMINISTRAZIONE POSTALE AL CENTRO INFORMATIVO DEL SERVIZIO CENTRALE DELLA RISCOSSIONE RIGUARDANTE IL CONTRIBUTO PER IL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE.

I supporti predisposti dall'Amministrazione postale, ai sensi dell'art. 6 del presente decreto, sono costituiti da nastri magnetici, sui quali devono essere registrati tramite «unità di registrazione» i dati dei versamenti in conto corrente postale effettuati dai contribuenti nonché i dati dei corrispettivi versamenti effettuati mediante postagiro dall'Amministrazione postale.

Ciascuna «unità di registrazione» è composta da

«record-versamento», contenente i dati del versamento effettuato mediante postagiro a credito dei conti correnti aperti presso le sezioni di tesoreria provinciale dello Stato operanti nei capoluoghi di regione e province autonome di Trento e Bolzano,

«record-riscossione», contenente ciascuno i dati di ogni versamento in conto corrente postale ricevuto.

Sul record-versamento devono essere riportate le seguenti informazioni:

tipo di versamento, contributo per il Servizio sanitario nazionale;
numero del conto corrente postale,
numero del postagiro;
importo del versamento,
data del versamento,
numero di deleghe a fronte delle quali è stato effettuato il versamento.

Sul record-riscossione devono essere riportate le seguenti informazioni:

ufficio postale che ha ricevuto il versamento;
ufficio dell'Amministrazione finanziaria cui è destinata la dichiarazione dei redditi;
importo pagato;
imputazione del pagamento,
data di pagamento;
codice fiscale del contribuente;
dati anagrafici di residenza della persona fisica ovvero dati identificativi della società, qualora il relativo codice fiscale abbia il carattere di controllo errato secondo quanto disposto dagli articoli 7 e 9 del decreto ministeriale 23 dicembre 1976.

93A2920

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Interventi urgenti a tutela della balneabilità del mare Adriatico.
(Deliberazione n. 1/93)

L'AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

Vista la legge 19 marzo 1990, n. 57, istitutiva dell'Autorità per l'Adriatico e in particolare gli articoli 1, comma 2, lettera b) e 3, comma 2, lettere b) e c), riguardanti, rispettivamente, gli interventi urgenti a tutela della balneabilità e le competenze del segretario generale della stessa Autorità per l'Adriatico;

Considerato che all'attuazione degli interventi urgenti a tutela della balneabilità provvede il Ministro della marina mercantile in base al piano approvato dall'Autorità per l'Adriatico;

Considerato, altresì, che, dall'esperienza degli ultimi quattro anni, si rileva che i fenomeni algali e mucillaginosi che pregiudicano gravemente la balneabilità del mare Adriatico si presentano con frequenza inderogabile per cui il suddetto piano degli interventi urgenti diventa ripetitivo per molti aspetti;

Considerato, infine, che occorre provvedere in tempo utile perché i ripetuti interventi ottengano un efficace effetto di prevenzione dei fenomeni di cui sopra ed un conseguente notevole risparmio di risorse economiche;

Ritenuto che il richiamato art. 3, comma 2, della legge n. 57/1990 fornisce all'Autorità per l'Adriatico gli strumenti atti ad intervenire, fra l'altro, tramite il segretario generale, per il migliore coordinamento delle attività con le amministrazioni statali, regionali e degli enti locali, stabilendo i compiti da attribuire allo stesso segretario generale,

Delibera:

Il Ministro della marina mercantile, tiene conto dei piani già approvati dall'Autorità per l'Adriatico, nell'attuazione tempestiva degli interventi urgenti a tutela della balneabilità anche mediante ordinanze ai sensi del decreto-legge 12 novembre 1982, n. 829, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 dicembre 1982, n. 938, e a tal fine si avvale del segretario generale della stessa Autorità per l'Adriatico.

Roma, 5 marzo 1993

Il Presidente: CIAURRO

93A2926

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Determinazione dei compiti della segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico. (Deliberazione n. 2/93).

L'AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

Visto l'art. 3, comma 1, della legge 19 marzo 1990, n. 57, istitutiva della segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico;

Considerato che è necessario precisare, sulla base delle disposizioni vigenti ed alla luce dell'esperienza acquisita, gli specifici compiti della segreteria tecnica, nonché gli adempimenti ai quali è tenuto lo stesso organo collegiale;

Considerato, altresì, che i compiti e gli adempimenti della segreteria tecnica sono in stretta connessione con le competenze attribuite al segretario generale dell'Autorità per l'Adriatico dall'art. 3, comma 2, della legge 19 marzo 1990, n. 57;

Ritenuto che tali compiti e adempimenti vengono svolti dalla segreteria tecnica su apposita richiesta del segretario generale dell'Autorità per l'Adriatico;

Delibera:

La segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico deve:

- a) esaminare le proposte dei Ministri dell'ambiente, della marina mercantile e dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica connesse con la tutela del mare Adriatico, per esprimere il proprio parere al riguardo;
- b) proporre all'Autorità per l'Adriatico la ripartizione delle disponibilità finanziarie;
- c) provvedere alla destinazione delle somme ripartite dall'Autorità per l'Adriatico, in quanto necessario;
- d) esaminare le iniziative, i programmi, i progetti connessi con la tutela del mare Adriatico, da sottoporre all'attenzione dell'Autorità per l'Adriatico;
- e) richiedere pareri al comitato scientifico istituito dall'Autorità per l'Adriatico;
- f) adempiere ad incarichi istruttori che il segretario generale potrà affidarle nell'ambito delle proprie competenze.

Roma, 5 marzo 1993

Il Presidente: CIAURRO

93A2927

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Determinazione dei compiti del comitato scientifico istituito dall'Autorità per l'Adriatico. (Deliberazione n. 3/93).

L'AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

Vista la legge 19 marzo 1990, n. 57, istitutiva dell'Autorità per l'Adriatico;

Visto l'art. 12, comma 5, della legge 12 maggio 1989, n. 183, relativo all'integrazione dei comitati tecnici delle autorità di bacino;

Visto l'art. 14, comma 4, della legge 7 agosto 1990, n. 253, con il quale si applicano anche all'Autorità per l'Adriatico talune disposizioni riguardanti i comitati tecnici delle autorità di bacino;

Vista la deliberazione n. 4/91 dell'Autorità per l'Adriatico sull'istituzione di un comitato scientifico incardinato nella segreteria tecnica della stessa Autorità per l'Adriatico;

Vista la deliberazione n. 3/92 dell'Autorità per l'Adriatico riguardante la composizione del comitato scientifico di cui sopra;

Considerato che l'Autorità per l'Adriatico, ai sensi del combinato disposto dell'art. 14, comma 4, della citata legge 7 agosto 1990, n. 253 e dell'art. 12, comma 5, della legge 12 maggio 1989, n. 183, nell'istituire il ripetuto comitato scientifico, ha sostanzialmente integrato la segreteria tecnica della stessa Autorità per l'Adriatico con un gruppo di «esperti di elevato livello scientifico»;

Considerato, altresì, che tale integrazione è confermata dalla volontà espressa dall'Autorità per l'Adriatico di «incardinare» il comitato scientifico in argomento nella segreteria tecnica della stessa Autorità per l'Adriatico, pur mantenendone il distacco operativo, inderogabile, in considerazione di compiti squisitamente scientifici;

Considerato, infine, che per la sua qualificazione, il comitato scientifico dell'Autorità per l'Adriatico è in grado di seguire per quanto di competenza, qualsiasi tipo di attività connessa con la tutela del mare Adriatico, su apposito incarico del segretario generale dell'Autorità per l'Adriatico, avanzando proposte e suggerendo iniziative, da sottoporre al parere della segreteria tecnica della stessa Autorità per l'Adriatico;

Delibera:

Il comitato, scientifico dell'Autorità per l'Adriatico, incardinato nella segreteria tecnica dalla stessa Autorità, è dotato di autonomia operativa ed agisce su richiesta del segretario generale della ripetuta Autorità, al quale fornisce pareri e chiarimenti per quanto di sua competenza, per le successive incombenze della segreteria tecnica e l'eventuale definitiva decisione dell'Autorità per l'Adriatico.

Roma, 5 marzo 1993

Il Presidente: CIAURRO

93A2928

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Ripartizione delle disponibilità di cui al cap. 7370 dello stato di previsione della Presidenza del Consiglio dei Ministri per l'anno 1993. (Deliberazione n. 4/93).

L'AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

Vista la legge 19 marzo 1990, n. 57;

Vista la legge 23 dicembre 1992, n. 501;

Vista la deliberazione n. 2/93 dell'Autorità per l'Adriatico;

Considerato che per l'esercizio finanziario 1993 è previsto uno stanziamento di lire 45 miliardi a favore dell'Autorità per l'Adriatico sul cap. 7370 dello stato di previsione della Presidenza del Consiglio dei Ministri, da ripartire per gli interventi di cui all'art. 8, comma 1, del decreto-legge 3 maggio 1991, n. 142, convertito, con modificazioni, con legge 3 luglio 1991, n. 195;

Considerato altresì che le spese relative alla tutela della balneabilità ed alle attività pregiudiziali e complementari alla stessa tutela sono di natura obbligatoria ai sensi dell'art. 4 del decreto-legge n. 333/1992, convertito in legge n. 359/1992;

Esaminate le proposte avanzate dai Ministri dell'ambiente, della marina mercantile e dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica ai sensi dell'art. 1, comma 2, lettere a), b) e c) della citata legge n. 57/1990, sulle quali la segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico ha espresso il proprio parere favorevole nella seduta del 12 febbraio 1993;

Ritenuto che, sulla base delle competenze attribuite alla segreteria tecnica dall'art. 3, comma 1, della legge n. 57/1990, meglio specificate dalla deliberazione n. 2/93 dell'Autorità per l'Adriatico, la stessa segreteria tecnica deve provvedere alle specifiche destinazioni delle somme ripartite dall'Autorità medesima;

Delibera:

Art. 1.

La somma di lire 45 miliardi di cui al cap. 7370 dello stato di previsione della Presidenza del Consiglio dei Ministri è così ripartita:

a) lire 10 miliardi per l'attuazione di interventi sperimentali pilota anticipatori del piano di risanamento del mare Adriatico;

b) lire 27 miliardi per l'attuazione di interventi urgenti a tutela della balneabilità del mare Adriatico, compresa la raccolta e lo smaltimento del materiale organico spiaggiato a seguito di insorgenza di produzioni algali o mucillaginose;

c) lire 7 miliardi per l'espletamento di attività di ricerca e sperimentazione sul mare Adriatico, compresa l'attuazione di un programma per la realizzazione di un catalogo delle fonti normative per la tutela del mare Adriatico, nonché lire 1 miliardo da trasferire alla regione Friuli-Venezia Giulia per attività di ricerca scientifica a cura di specifici apparati.

Art. 2.

Alle specifiche destinazioni delle somme di cui all'art. 1, lettere a), b) e c), provvede la segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico.

Art. 3.

Con successivi provvedimenti l'Autorità per l'Adriatico trasferirà su specifici capitoli di bilancio le somme di cui al precedente art. 1, lettere a), b) e c).

Il segretario generale è incaricato di curare l'attuazione della presente deliberazione ai sensi dell'art. 3, comma 2, lettera c), della legge 19 marzo 1990, n. 57.

Roma, 5 marzo 1993

Il Presidente CIAURRO

93A2929

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Assegnazione di L. 30.000.000 sul cap. 7502 intestato al Consiglio nazionale delle ricerche per l'anno 1993. (Deliberazione n. 5/93).

L'AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

Vista la legge 19 marzo 1990, n. 57, istitutiva dell'Autorità per l'Adriatico;

Viste le deliberazioni n. 2/93 e n. 4/93 adottate dalla stessa Autorità per l'Adriatico nella seduta del 5 marzo 1993;

Considerata la necessità di avvalersi di uno strumento per la diffusione tempestiva ed aggiornata delle crescenti disponibilità di informazione relative al mare Adriatico attraverso le moderne tecnologie per il trasferimento delle conoscenze;

Considerato, altresì, che il Consiglio nazionale delle ricerche - Istituto di studi sulla ricerca e documentazione scientifica, ha proposto l'«Avvio di un programma di acquisizione bibliografica mondiale» e la realizzazione di un «Catalogo delle fonti informative in linea» per il settore ambientale relativo all'Adriatico

Considerato, infine, che la proposta in questione ha avuto il parere favorevole della segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico nella seduta del 27 luglio 1992 e che nella successiva seduta del 10 dicembre 1992, la stessa segreteria tecnica ha ritenuto di dover stabilire in L. 30.000.000, oltre le eventuali spese per la stampa del previsto catalogo, la somma da assegnare al Consiglio nazionale delle ricerche, a seguito della proposta avanzata;

Tenuto conto che il parere espresso dalla segreteria tecnica dell'Autorità per l'Adriatico rientra nelle attribuzioni riconosciute dalla stessa Autorità per l'Adriatico all'organo di consulenza di cui sopra e che, pertanto, non vi sono motivi per discostarsi dal parere espresso;

Delibera

di assegnare la somma di L. 30.000.000 al Consiglio nazionale delle ricerche per provvedere a quanto indicato nelle premesse a titolo di proposta e di chiedere l'allocatione della stessa somma di L. 30.000.000 sul cap. 7502 dello stato di previsione per l'anno 1993, «contributo al Consiglio nazionale delle ricerche».

Roma, 5 marzo 1993

Il Presidente: CIAURRO

93A2930

DELIBERAZIONE 5 marzo 1993.

Instaurazione di un costante rapporto con il Centro internazionale per le scienze e le tecnologie del mare, in Sacca Sessola. (Deliberazione n. 6/93).

L'AUTORITÀ PER L'ADRIATICO

Vista la legge 19 marzo 1990, n. 57;

Vista la legge 3 luglio 1991, n. 195;

Visto il decreto-legge 11 luglio 1992, n. 333, convertito dalla legge 8 agosto 1992, n. 359;

Vista la deliberazione n. 2/93, in data 5 marzo 1993, dell'Autorità per l'Adriatico;

Considerata la necessità di coordinare tutte le attività, le iniziative e i programmi, connessi al piano di risanamento ed alla tutela del mare Adriatico;

Considerato, altresì, che per lo svolgimento di attività di formazione e ricerca, in funzione della salvaguardia del mare Adriatico, è stato creato il Centro internazionale per le scienze e le tecnologie del mare, con sede a Sacca Sessola (Venezia), del quale fanno parte eminenti specialisti e scienziati, nonché rappresentanti dei Ministeri degli affari esteri, dell'ambiente e dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica;

Considerato, infine, che il Centro internazionale di cui sopra, non può tener conto dell'attuale legislazione in materia di salvaguardia del mare Adriatico;

Ritenuto, pertanto, indispensabile instaurare un rapporto costante tra il ripetuto Centro internazionale, l'Autorità per l'Adriatico e le strutture del Ministero della marina mercantile, dell'ambiente e dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica, avvalendosi dell'opera del segretario generale e della segreteria tecnica;

Delibera:

L'Autorità per l'Adriatico prende atto dell'esistenza del Centro internazionale per le scienze e le tecnologie del mare, con sede a Sacca Sessola (Venezia); riconosce

l'utilità del lavoro che potrà essere svolto dallo stesso Centro internazionale per la salvaguardia del mare Adriatico, stabilisce di instaurare un costante rapporto con il ripetuto Centro internazionale dando specifico mandato al riguardo al segretario generale dell'Autorità per l'Adriatico, anche per il necessario coinvolgimento delle strutture operative dei Ministeri della marina mercantile, dell'ambiente e dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica, nonché per l'eventuale intervento della segreteria tecnica della stessa Autorità per l'Adriatico.

Roma, 5 marzo 1993

Il Presidente: CIAURRO

93A2931

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DEL LAVORO E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

Scioglimento di società cooperative

Con decreti ministeriali 26 marzo 1993 le seguenti società cooperative edilizie sono state sciolte ai sensi del combinato disposto degli articoli 2544 del codice civile e 18 della legge n. 59/1992 senza far luogo alla nomina di commissari liquidatori non essendovi rapporti patrimoniali da definire:

società cooperativa edilizia «S. Felice - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Sessa Aurunca (Caserta), costituita per rogito Mello Rella in data 5 marzo 1977, rep. 21809, reg. soc. 143/77, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1808/151778;

società cooperativa edilizia «Parthenos - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Sessa Aurunca (Caserta), costituita per rogito Mello Rella in data 9 marzo 1977, rep. 21815, reg. soc. 145/77, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1813/151783;

società cooperativa edilizia «Antonio» a responsabilità limitata, con sede in Caserta, costituita per rogito D'Alessio in data 9 febbraio 1974, rep. 25863, reg. soc. 122/74, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1341/130035;

società cooperativa edilizia «Fato - Società a responsabilità limitata», con sede in Caserta, costituita per rogito D'Alessio in data 11 ottobre 1971, rep. 21550, reg. soc. 97/71, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1106/116241;

società cooperativa edilizia «Soc. coop. edilizia L'Amicizia - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Caserta, costituita per rogito Funicello in data 4 febbraio 1982, rep. 14465, reg. soc. 1596/82, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 2643/189543;

società cooperativa edilizia «Salina» a responsabilità limitata, con sede in Caserta, costituita per rogito D'Alessio in data 18 luglio 1974, rep. 26413, reg. soc. 272/74, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1467/133050;

società cooperativa edilizia «Phelix S.r.l.», con sede in Caserta, costituita per rogito Musto in data 12 marzo 1974, rep. 11096, reg. soc. 119/74, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1351/130213;

società cooperativa edilizia «Domus Sannitica - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Alife (Caserta), costituita per rogito Ciaccia in data 14 giugno 1977, rep. 19005, reg. soc. 244/77, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1839/152709;

società cooperativa edilizia «Milanuno - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Casaluce (Caserta), in data 25 novembre 1983, rep. 7116, reg. soc. 2840/83, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 2918/201418;

società cooperativa edilizia «Prima Domus - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Gioia Sannitica (Caserta), costituita per rogito Liotti in data 23 dicembre 1983, rep. 6095, reg. soc. 2950/84, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 2939/202057;

società cooperativa edilizia «Basso Volturno - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Grazzanico al Vico Aglaia (Caserta), costituita per rogito Marzano in data 15 marzo 1982, rep. 898, reg. soc. 1659/82, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 2661/189870;

società cooperativa edilizia «Nuova Mizar n. 3 - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Marcianise (Caserta), costituita per rogito Trinchillo in data 17 marzo 1982, rep. 80280, reg. soc. 1686/82, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 2690/190440;

società cooperativa edilizia «Parco Del Sole - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in S. Marcellino (Caserta), costituita per rogito De Rosa in data 7 maggio 1985, rep. 9520, reg. soc. 4483/85, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 3182/212057;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Il Garofano S.r.l.», con sede in San Nicola La Strada (Caserta), costituita per rogito Ruggiero in data 7 maggio 1984, rep. 1551, reg. soc. 3336/84, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 3036/205302;

società cooperativa edilizia «La Divina - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Santa Maria Capua Vetere (Caserta), costituita per rogito Barletta in data 22 febbraio 1984, rep. 19791, reg. soc. 3186/84, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 2991/203801;

società cooperativa edilizia «S. Anna - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Sessa Aurunca (Caserta), costituita per rogito Mello Rella in data 5 marzo 1977, rep. 21808, reg. soc. 146/77, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1807/151777;

società cooperativa edilizia «San Camillo - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Sessa Aurunca (Caserta), costituita per rogito Girfatti in data 9 marzo 1977, rep 59459/18723, reg soc 132/77, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n 1792/150868,

società cooperativa edilizia «Suessa Felix - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Sessa Aurunca (Caserta), costituita per rogito Giamagna in data 27 febbraio 1970, rep 32248, reg soc 25/70, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n. 1035/110251,

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Parco Edera» a responsabilità limitata, con sede in S. Maria Capua Vetere (Caserta), costituita per rogito Bosco in data 31 dicembre 1972, rep 68887, reg soc 19/74, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n 1315/128903,

società cooperativa edilizia «Alife nuova - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Alife (Caserta), costituita per rogito Criscuolo in data 7 agosto 1984, rep 1440, reg soc 3468/84, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n 3059/206083,

società cooperativa edilizia «Sant'Erasmo», a responsabilità limitata, con sede in Sessa Aurunca (Caserta), costituita per rogito Girfatti in data 20 febbraio 1977, rep 59586/10694, reg soc 100/77, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n 1779/150557,

società cooperativa edilizia «Sole» a responsabilità limitata, con sede in Tientola - Ducenta (Caserta), costituita per rogito Farinaro in data 29 dicembre 1977, rep 9749, reg soc 30/78, tribunale di S. Maria Capua Vetere (Caserta), Busc n 1906/156101.

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Futura a responsabilità limitata», con sede in Vairano Patenora (Caserta), costituita per rogito Graziano in data 25 marzo 1985, rep 657, reg soc 4595/85, tribunale di S. Maria Capua Vetere, Busc n 3204/213181,

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia a responsabilità limitata Alba» (già «Cooperativa edilizia a responsabilità limitata Regione Campania Napoli n 391»), con sede in Valle di Maddaloni (Caserta), costituita per rogito De Vivo in data 19 luglio 1974, rep 200668, reg soc 78/75, tribunale di Napoli, Busc n 2565/135948,

società cooperativa edilizia «Sole Giallo - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Tomaselli in data 19 marzo 1982, rep 84427, reg soc 2063/82, tribunale di Torino, Busc n 4444/191350,

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Mirella - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Botino in data 20 settembre 1963, rep. 1281, reg soc 1882, tribunale di Torino, Busc n 1624/80270;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Sant'Anna di Valdicri - Società a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Pignataro in data 24 settembre 1963, rep. 12101/1345, reg soc 1833/63, tribunale di Torino, Busc n. 1613/80235;

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Silvia», a responsabilità limitata, con sede in Torino, costituita per rogito Chuafrredo in data 10 settembre 1963, rep 14386/7881, reg. soc. 2008/63, tribunale di Torino, Busc n. 1773/80709,

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Le Palme - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Nichelino (Torino), costituita per rogito Ciurcina in data 22 novembre 1984, rep 30874/1874, reg soc 2359/85, tribunale di Torino, Busc n 4849/209988,

società cooperativa edilizia «I Glicini - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Moncalieri (Torino), costituita per rogito Lobetti Bodoni in data 23 aprile 1975, rep 46770, reg soc 888/75, tribunale di Torino, Busc n 3136/138678,

società cooperativa edilizia «Prima cooperativa edilizia Condovese - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Condove (Torino), costituita per rogito Bucciarelli Ducci in data 9 maggio 1977, rep 165, reg. soc 1641/77, tribunale di Torino, Busc n. 3462/153655;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Esperia - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Botino in data 22 luglio 1963, rep 1180, reg. soc 1350/63, tribunale di Torino, Busc n 1343/78985,

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Rosa - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Annese in data 27 settembre 1963, rep. 4256, reg soc 1894, tribunale di Torino, Busc n. 1647/80396,

società cooperativa edilizia «Bardonecchia 77 - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Priano (coadiutore temporaneo del dott. Viscusi) in data 15 settembre 1977, rep. 199427, reg soc. 2298/77, tribunale di Torino, Busc n. 3485/154704;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Torino - Sud - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Mazzucco in data 23 settembre 1972, rep. 2246, reg soc 1207/72, tribunale di Torino, Busc n 2276/121915,

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Italia Unita 1963 a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Tiranti in data 13 settembre 1963, rep 5986/1130, reg. soc 1630/63, tribunale di Torino, Busc n 1516/79996,

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Lucento - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Mazzucco in data 20 ottobre 1972, rep 2351, reg soc 1511/72, tribunale di Torino, Busc n 2781/121920,

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edificatrice San Paolo 2 A.T.M. - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Pavese in data 4 settembre 1963, rep. 17271, reg soc 2051/63, tribunale di Torino, Busc n 1768/80704,

società cooperativa edilizia «Grugliasco 85 - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Rivoli (Torino), costituita per rogito Antonioti in data 16 novembre 1984, rep 32170, reg soc 4850/84, tribunale di Torino, Busc n 4815/207778;

società cooperativa edilizia «Venaria I - Società a responsabilità limitata», con sede in Venaria (Torino), costituita per rogito D'Ambrosi in data 23 dicembre 1986, rep 13619, reg soc 1142/87, tribunale di Torino, Busc n. 5055/225150;

società cooperativa edilizia «Omega Quattordici - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Tabacchi in data 30 settembre 1963, rep 20397/8205, reg soc 2140/63, tribunale di Torino, Busc n 1780/80773,

società cooperativa edilizia «Laura - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Tabacchi in data 27 settembre 1963, rep. 20371/8194, reg. soc 2141/63, tribunale di Torino, Busc n 1778/80770;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Sangrila - Società a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Pignataro in data 24 settembre 1963, rep 12111/1350, reg soc 1830/63, tribunale di Torino, Busc n. 1612/80233;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia Gelsomino - Società a responsabilità limitata», con sede in Torino, costituita per rogito Pignataro in data 26 settembre 1963, rep. 12148/1365, reg. soc 2064/63, tribunale di Torino, Busc n. 1790/80785;

società cooperativa edilizia «L'Alpina - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Seghezza in data 12 giugno 1963, rep. 29561, reg. soc. 24963, tribunale di Genova, Busc n. 1537/80102,

società cooperativa edilizia «Anita - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Solimena in data 14 dicembre 1978, rep. 281071, reg. soc 33892, tribunale di Genova, Busc n. 2566/164698,

società cooperativa edilizia «L'Aurora» - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata, con sede in Genova, costituita per rogito Masnata in data 6 novembre 1948, rep. 2209, reg. soc. 15846, tribunale di Genova, Busc n. 553/25206;

società cooperativa edilizia «Barbara - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Solimena in data 18 gennaio 1979, rep 281207, reg. soc. 33966, tribunale di Genova, Busc n. 2575/165339;

società cooperativa edilizia «Claudia» - Società cooperativa a responsabilità limitata, con sede in Genova, costituita per rogito Solimena in data 18 gennaio 1979, rep 281208, reg. soc. 33967, tribunale di Genova, Busc n 2576/165336,

società cooperativa edilizia «La Collina - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Castello in data 12 aprile 1976, rep. 10686, reg. soc. 31805, tribunale di Genova, Busc n. 2350/145761;

società cooperativa edilizia «Genoa - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Castello in data 20 ottobre 1974, rep. 5680, reg. soc. 30760, tribunale di Genova, Busc n. 2235/135727;

società cooperativa edilizia «Luisella - Cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Gritta Tassorello in data 10 marzo 1963, rep. 211863/2996, reg. soc. 24804, tribunale di Genova, Busc n. 1472/76252;

società cooperativa edilizia «Società cooperativa Primula a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Seghezza in data 15 aprile 1964, rep. 32599, reg. soc. 25544, tribunale di Genova, Busc n. 1665/87893;

società cooperativa edilizia «Ulivi di Montesignano - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Genova, costituita per rogito Castello in data 1° dicembre 1977, rep. 16009, reg. soc. 33116, tribunale di Genova, Busc n. 2476/155979;

società cooperativa edilizia «Domus - Recchese - Società Mutua cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Recco (Genova), costituita per rogito Ansaldo in data 9 novembre 1973, rep. 146894, reg. soc. 29974, tribunale di Genova, Busc n. 178/129947;

società cooperativa edilizia «Società cooperativa Janua a responsabilità limitata», con sede in Rapallo (Genova), costituita per rogito Maggio in data 14 luglio 1984, rep. 24708, reg. soc. 4274, tribunale di Chiavari, Busc n. 2971/207113;

società cooperativa edilizia «La Siviera Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Genova Sestri (Genova), costituita per rogito Ansaldo in data 31 marzo 1981, rep. 159348, reg. soc. 36487, tribunale di Genova, Busc n. 2724/182493;

società cooperativa edilizia «Cooperativa edilizia dipendenti imposte dirette Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Pulcini in data 17 febbraio 1948, rep. 411, reg. soc. 322, tribunale di Roma, Busc n. 11075/16593;

società cooperativa edilizia «Co.In.Co. S.r.l. - Consorzio interregionale cooperative edilizie», con sede in Roma, costituita per rogito Lipari in data 19 dicembre 1983, rep. 10834, reg. soc. 764/84, tribunale di Roma, Busc n. 28891/212304;

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Santa Cecilia - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Rotunno in data 10 luglio 1954, rep. 1328, reg. soc. 2526, tribunale di Roma, Busc n. 8758/47377;

società cooperativa edilizia «Giosi - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Saturnini in data 16 marzo 1961, rep. 17817, reg. soc. 767/61, tribunale di Roma, Busc n. 822/69665;

società cooperativa edilizia «Iberis - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Dragonetti in data 11 dicembre 1954, rep. 21575, reg. soc. 118, tribunale di Roma, Busc n. 8778/48934;

società cooperativa edilizia «Luca-Figlio Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Papa in data 19 maggio 1959, rep. 10197, reg. soc. 1160, tribunale di Roma, Busc n. 9778/65184;

società cooperativa edilizia «Genzianella Seconda a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Papa in data 18 giugno 1959, rep. 10653, reg. soc. 1318, tribunale di Roma, Busc n. 9840/65454;

società cooperativa edilizia «Rosa Tea Fiorita - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata» (già «Rosa Tea - Società cooperativa a responsabilità limitata»), con sede in Roma, costituita per rogito Pocaterra (coadiutore del dr. F. Pocaterra) in data 12 febbraio 1953, rep. 36457, reg. soc. 567/53, tribunale di Roma, Busc n. 14360/40499;

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Sedipote a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Pampersi in data 5 gennaio 1957, rep. 9348, reg. soc. 369, tribunale di Roma, Busc n. 1600/56644;

società cooperativa edilizia «Vanvitelli 3° - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Falce in data 3 febbraio 1978, rep. 599, reg. soc. 1201/78, tribunale di Roma, Busc n. 24310/158091;

società cooperativa edilizia «Leopardi 3° - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Falce in data 24 gennaio 1978, rep. 508, reg. soc. 898/78, tribunale di Roma, Busc n. 24224/157198;

società cooperativa edilizia «Tito Livio 3° - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Falce in data 26 luglio 1978, rep. 974, reg. soc. 2116/78, tribunale di Roma, Busc n. 24633/161286;

società cooperativa edilizia «Seneca 3° - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Falce in data 14 aprile 1978, rep. 921, reg. soc. 1924/78, tribunale di Roma, Busc n. 24433/159226;

società cooperativa edilizia «Ilaria - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Dragonetti in data 19 ottobre 1954, rep. 21097, reg. soc. 3053, tribunale di Roma, Busc n. 5106/48026;

società cooperativa edilizia «Società cooperativa edilizia Raffiche Sei a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Riboldi (coadiutore del dott. Attaquile) in data 22 maggio 1981, rep. 36855, reg. soc. 4153/81, tribunale di Roma, Busc n. 26593/185456;

società cooperativa edilizia «Pervinca» a responsabilità limitata, con sede in Roma, costituita per rogito Ghi in data 19 ottobre 1963, rep. 6048, reg. soc. 3442/63, tribunale di Roma, Busc n. 4868/82074;

società cooperativa edilizia «Omero 3° - Società cooperativa edilizia a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Falce in data 20 marzo 1978, rep. 785, reg. soc. 1723/78, tribunale di Roma, Busc n. 24388/158731;

società cooperativa edilizia «Marina Prima - Società cooperativa a responsabilità limitata», con sede in Roma, costituita per rogito Prato in data 28 aprile 1982, rep. 6253, reg. soc. 3321/82, tribunale di Roma, Busc n. 27123/191070.

93A2909

Provvedimenti concernenti società cooperative

Con decreto ministeriale 27 aprile 1993 i poteri conferiti al rag. Giuseppe Ruggieri, commissario governativo della società cooperativa edilizia «Raffaello» a r.l., con sede in Palo del Colle (Bari), sono stati prorogati fino ai sei mesi successivi alla data del decreto medesimo.

Con decreto ministeriale 27 aprile 1993 ai sensi dell'art. 2543 del codice civile sono stati revocati gli amministratori della società cooperativa «Credi.Co.M. (Credito per le cooperative militari) - Società cooperativa a r.l.», con sede in Roma, costituita il 10 marzo 1989 per rogito del notaio Marco Papi ed è nominata commissario governativo, per un periodo di dodici mesi, la rag. Edda Ventura.

93A2933

MINISTERO DEL TESORO

Concessione di abilitazione alla Cambio Termini S.r.l., in Roma, ad effettuare le operazioni di trasferimento ai sensi della legge 5 luglio 1991, n. 197.

Con decreto ministeriale n. 13/197 ab del 6 maggio 1993 è stata concessa l'abilitazione ad effettuare le operazioni di trasferimento ai sensi della legge 5 luglio 1991, n. 197, alla Cambio Termini S.r.l., corrente in Roma, esercente l'attività di cambiavalute.

93A2955

Media dei titoli del 10 maggio 1993

Rendita 5° 1935	58,800	Certificati di credito del Tesoro Ind	1- 9-1988/93	100,700
Redimibile 12% (Beni Esteri 1980)	106,500	» » » »	18- 9-1986/93	100,550
» 10° Cassa DD PP sez A C1 C P 97	98,300	» » » »	1-10-1988/93	100,200
Certificati del Tesoro speciali 18- 3 1987 94	94,850	» » » »	20-10-1986/93	100,950
» » » 21- 4-1987 94	94,100	» » » »	1-11-1988/93	100,325
» » C T O 12,50% 1- 6-1989 95	100,075	» » » »	18-11-1987/93	101,650
» » » 12,50% 19- 6-1989 95	100,050	» » » »	19 12-1986/93	102,250
» » » 12,50% 18- 7-1989/95	100,100	» » » »	1- 1-1989/94	100,750
» » » 12,50% 16- 8-1989/95	100,025	» » » »	1- 2-1989/94	100,450
» » » 12,50% 20- 9-1989/95	100,050	» » » »	1- 3-1989/94	100,875
» » » 12,50% 19-10-1989/95	101,100	» » » »	15- 3-1989/94	100,650
» » » 12,50% 20-11-1989/95	100,800	» » » »	1- 4-1989/94	100,225
» » » 12,50% 18-12-1989/95	101,275	» » » »	1- 9-1989/94	100,225
» » » 12,50% 17- 1-1990/96	100,225	» » » »	1-10-1987/94	100,775
» » » 12,50% 19- 2-1990/96	100,300	» » » »	1-11-1989/94	100,025
» » » 12,50% 16- 5-1990 96	100,050	» » » »	1- 1-1990/95	100,050
» » » 12,50% 15- 6-1990 96	100,150	» » » »	1- 2-1985/95	101,325
» » » 12,50% 19- 9-1990 96	100,525	» » » »	1- 3-1985 95	99,875
» » » 12,50% 20-11-1990 96	100,725	» » » »	1- 3-1990 95	99,875
» » » 10 25% 1-12-1988 96	98,850	» » » »	1- 4-1985 95	98,675
» » » 12 50% 18- 1-1991 97	100,850	» » » »	1- 5-1985/95	98,375
» » » 12,00% 17- 4-1991 97	101,125	» » » »	1- 5-1990 95	99,625
» » » 12,00% 19- 6-1991 97	100,500	» » » »	1- 6-1985 95	98,400
» » » 12,00% 20- 1-1992/98	100,575	» » » »	1- 7-1985 95	98,600
» » » 12,00% 19- 5-1992/98	100,300	» » » »	1- 7-1990 95	99,925
Certificati di credito del Tesoro 8 75% 18- 6-1987 93	98,050	» » » »	1- 8-1985 95	98,400
» » » 8,75% 17- 7-1987/93	99,500	» » » »	1- 9-1985 95	98,450
» » » 8,50% 19- 8-1987 93	101	» » » »	1- 9-1990 95	100,025
» » » 8,50% 18- 9-1987 93	101,050	» » » »	1-10-1985/95	98,875
» » » 13,95% 1- 1-1990 94	100,875	» » » »	1-10-1990/95	99,850
» » » 13 95% 1- 1-1990/94 II	102,900	» » » »	1-11-1985 95	99,725
» » » TR 2,5% 1983 93	109,900	» » » »	1-11-1990/95	98,800
» » » Ind 1- 6-1988 93	100,300	» » » »	1-12-1985/95	101,025
» » » » 18- 6-1986 93	100,050	» » » »	1-12 1990/95	99,975
» » » » 1- 7-1988 93	100,675	» » » »	1- 1-1986 96	100,275
» » » » 17- 7-1986 93	100,025	» » » »	1- 1-1986/96 II	101,250
» » » » 1- 8-1988/93	100,750	» » » »	1- 1-1991/96	100,050
» » » » 19- 8-1986 93	100,225	» » » »	1- 2-1986/96	100,150
		» » » »	1- 2-1991/96	99,925
		» » » »	1- 3-1986/96	100,125
		» » » »	1- 4-1986/96	98,125
		» » » »	1- 5-1986/96	97,725
		» » » »	1- 6-1986/96	97,550
		» » » »	1- 7-1986/96	97,275

Certificati di credito del Tesoro Ind	1- 8-1986/96	97,225	Buoni Tesoro Pol	12,00%	1-10-1992/95	98 820		
» » » »	1- 9-1986/96	97,475	» » »	12,50%	1- 1-1991/96	100,400		
» » » »	1-10-1986/96	98,175	» » »	12,50%	1- 3-1991/96	100,350		
» » » »	1-11-1986/96	99,325	» » »	12,00%	1- 6-1991/96	99,350		
» » » »	1-12-1986/96	100,950	» » »	12,50%	1- 9-1991/96	99,400		
» » » »	1- 1-1987/97	100,150	» » »	12,00%	1-11-1991/96	99,300		
» » » »	1- 2-1987/97	99,800	» » »	12,00%	1- 1-1992/97	99,300		
» » » »	18- 2-1987/97	99,700	» » »	12,00%	1- 5-1992/97	99,150		
» » » »	1- 3-1987/97	98,900	» » »	12,50%	1- 6-1990/97	100,250		
» » » »	1- 4-1987/97	97,150	» » »	12,50%	16- 6-1990/97	100,400		
» » » »	1- 5-1987/97	97,050	» » »	12,50%	1-11-1990/97	100,450		
» » » »	1- 6-1987/97	97,525	» » »	12,50%	1- 1-1991/98	100,550		
» » » »	1- 7-1987/97	97,175	» » »	12,50%	19- 3-1991/98	100,600		
» » » »	1- 8-1987/97	97,275	» » »	12,00%	20- 6-1991/98	98,750		
» » » »	1- 9-1987/97	98,050	» » »	12,50%	18- 9-1991/98	98,525		
» » » »	1- 3-1991/98	97,775	» » »	12,00%	17- 1-1992/99	98,625		
» » » »	1- 4-1991/98	97,350	» » »	12,50%	18- 5-1992/99	98,100		
» » » »	1- 5-1991/98	97,350	» » »	12,50%	1- 3-1991/2001	99,450		
» » » »	1- 6-1991/98	97,400	» » »	12,00%	1- 6-1991/2001	97,450		
» » » »	1- 7-1991/98	97,500	» » »	12,00%	1- 9-1991/2001	97,425		
» » » »	1- 8-1991/98	97,450	» » »	12,00%	1- 1-1992/2002	97,350		
» » » »	1- 9-1991/98	97,400	» » »	12,00%	1- 5-1992/2002	97,425		
» » » »	1-10-1991/98	96,925	» » »	12,00%	1- 9-1992/2002	97,750		
» » » »	1-11-1991/98	97	Certificati credito Tesoro E.C.U.	22- 7-1985/93	9,00%	99 —		
» » » »	1-12-1991/98	97,275	» » »	» »	25- 7-1988/93	8,75%	99 —	
» » » »	1- 1-1992/99	97,375	» » »	» »	28- 9-1988/93	8,75%	97,850	
» » » »	1- 2-1992/99	96,975	» » »	» »	26-10-1988/93	8,65%	97,350	
» » » »	1- 3-1992/99	97,250	» » »	» »	22-11-1985/93	8,75%	102,150	
» » » »	1- 4-1992/99	96,600	» » »	» »	28-11-1988/93	8,50%	98,975	
» » » »	1- 5-1992/99	96,700	» » »	» »	28-12-1988/93	8,75%	98,375	
» » » »	1- 6-1992/99	97,175	» » »	» »	21- 2-1986/94	8,75%	99,100	
» » » »	1- 8-1992/99	97,150	» » »	» »	25- 3-1987/94	7,75%	99,050	
Buoni Tesoro Pol.	12,50%	1- 7-1993	99,900	» » »	» »	19- 4-1989/94	9,90%	100,500
» » »	12,50%	1- 8-1993	99,975	» » »	» »	26- 5-1986/94	6,90%	98,050
» » »	12,50%	1- 9-1993	99,975	» » »	» »	26- 7-1989/94	9,65%	100,050
» » »	12,50%	1-10-1993	99,950	» » »	» »	30- 8-1989/94	9,65%	101,600
» » »	12,50%	1-11-1993	100,050	» » »	» »	26-10-1989/94	10,15%	101,750
» » »	12,50%	1-11-1993 Q	99,975	» » »	» »	22-11-1989/94	10,70%	103 —
» » »	12,50%	17-11-1993	100,150	» » »	» »	24- 1-1990/95	11,15%	107,150
» » »	12,50%	1-12-1993	99,975	» » »	» »	27- 3-1990/95	12,00%	106,250
» » »	12,50%	1- 1-1989/94	100,125	» » »	» »	24- 5-1989/95	9,90%	102,900
» » »	12,50%	1- 1-1990/94	99,975	» » »	» »	29- 5-1990/95	11,50%	105,800
» » »	12,50%	1- 2-1990/94	99,925	» » »	» »	26- 9-1990/95	11,90%	104,750
» » »	12,50%	1- 3-1990/94	100,025	» » »	» »	16- 7-1991/96	11,00%	104,500
» » »	12,50%	1- 5-1990/94	100,100	» » »	» »	22-11-1991/96	10,60%	106,025
» » »	12,50%	1- 6-1990/94	100,075	» » »	» »	23- 3-1992/97	10,20%	105,150
» » »	12,50%	1- 7-1990/94	100,125	» » »	» »	26- 5-1992/97	10,50%	105,700
» » »	12,50%	1- 9-1990/94	100,175					
» » »	12,50%	1-11-1990/94	100,150					

Cambi giornalieri del 18 maggio 1993 adottabili dalle sole amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato.

Cambi giornalieri adottabili dalle sole amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato ai sensi dell'art. 1 della legge 3 marzo 1951, n. 193, limitatamente al periodo di sospensione delle quotazioni presso le borse valori italiane disposta ai sensi dell'art. 18 del decreto del Presidente della Repubblica 31 marzo 1988, n. 148, pubblicato nel suppl. ord. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 108 del 10 maggio 1988.

Cambi del giorno 18 maggio 1993

Dollaro USA	1482,30
ECU	1783,95
Marco tedesco	912,75
Franco francese	270,67
Lira sterlina	2264,51
Florino olandese	814,05
Franco belga	44,39
Peseta spagnola	11,98
Corona danese	237,70
Lira irlandese	2225,97
Dracma greca	6,745
Escudo portoghese	9,544
Dollaro canadese	1163,23
Yen giapponese	143,270
Franco svizzero	1003,25
Scellino austriaco	129,75
Corona norvegese	215,42
Corona svedese	201,25
Marco finlandese	267,32
Dollaro australiano	1027,23

93A2989

Affidamento di gestione dei rapporti comunitari della soppressa Cassa conguaglio zucchero

Con decreto ministeriale 14 aprile 1993 al commissario liquidatore della soppressa Cassa conguaglio zucchero - Gestione nazionale, è affidata la gestione dei rapporti giuridici attivi e passivi inerenti all'attività comunitaria sorti prima della data del 1° luglio 1990, nonché il contenzioso in atto.

Il predetto commissario, per tale gestione dovrà tenere una contabilità distinta da quella in liquidazione e presentare al Ministero del tesoro trimestralmente una situazione amministrativo-contabile, corredata da apposita relazione illustrativa. Egli prenderà in consegna dal presidente del comitato di gestione della predetta Cassa la situazione contabile, la relativa documentazione nonché i fascicoli del contenzioso.

93A2954

MINISTERO DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA SCIENTIFICA E TECNOLOGICA

Vacanze di posti di professore universitario di ruolo di prima fascia da coprire mediante trasferimento

Ai sensi e per gli effetti degli articoli 65, 66 e 93 del testo unico sull'istruzione superiore, approvato con regio decreto 31 agosto 1933, n. 1592, e dell'art. 3 del decreto legislativo luogotenenziale 5 aprile 1945, n. 238, si comunica che presso le seguenti Università sono vacanti alcuni posti di professore universitario di ruolo di prima fascia, per le discipline sottospecificate, alla cui copertura le facoltà interessate intendono provvedere mediante trasferimento.

UNIVERSITÀ DI BARI

Facoltà di giurisprudenza
diritto internazionale II anno

UNIVERSITÀ DI BOLOGNA

Facoltà di farmacia
tecnologia, socioeconomia e legislazione farmaceutiche

UNIVERSITÀ DI FERRARA

Facoltà di giurisprudenza
diritto civile (biennale)

UNIVERSITÀ DI FIRENZE

Facoltà di giurisprudenza
storia del diritto italiano

UNIVERSITÀ DI PADOVA

Facoltà di scienze politiche
lingua tedesca

UNIVERSITÀ DI MESSINA

Facoltà di scienze matematiche, fisiche e naturali
chimica fisica (biennale);
chimica fisica (biennale)

UNIVERSITÀ DI MILANO

Facoltà di scienze matematiche, fisiche e naturali
sistemi per l'elaborazione dell'informazione II

UNIVERSITÀ DI PISA

Facoltà di lettere e filosofia
diplomazia

UNIVERSITÀ DI SIENA

Facoltà di medicina e chirurgia
istologia

UNIVERSITÀ DI TORINO

Facoltà di scienze politiche
sociologia della conoscenza

UNIVERSITÀ DI TRIESTE

Facoltà di medicina e chirurgia
ginecologia ed ostetricia

UNIVERSITÀ CATTOLICA DEL SACRO CUORE DI MILANO

Facoltà di lettere e filosofia
storia medioevale,
archeologia e storia dell'arte greca e romana,
psicologia.

Gli aspiranti al trasferimento ai posti anzidetti dovranno presentare le proprie domande direttamente ai presidi delle facoltà interessate, entro trenta giorni dalla pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

93A2956

Vacanze di posti di professore universitario di ruolo di seconda fascia da coprire mediante trasferimento

Ai sensi e per gli effetti degli articoli 65, 66 e 93 del testo unico sull'istruzione superiore, approvato con regio decreto 31 agosto 1933, n. 1592, e dell'art. 3 del decreto legislativo luogotenenziale 5 aprile 1945, n. 238, si comunica che presso le seguenti Università sono vacanti alcuni posti di professore universitario di ruolo di seconda fascia, per le discipline sottospecificate, alla cui copertura le facoltà interessate intendono provvedere mediante trasferimento:

UNIVERSITÀ DELL'AQUILA

Facoltà di economia e commercio:

metodologie e determinazioni quantitative d'aziende.

UNIVERSITÀ DI BARI

Facoltà di magistero:

lingua e letteratura tedesca.

Facoltà di scienze matematiche, fisiche e naturali:

geologia strutturale.

UNIVERSITÀ DI PISA

Facoltà di agraria:

enologia;

metodologia sperimentale in agricoltura.

UNIVERSITÀ DI SALERNO

Facoltà di magistero:

estetica.

UNIVERSITÀ DI TORINO

Facoltà di economia e commercio:

lingua spagnola;

economia e politica agraria.

Facoltà di economia e commercio (sede di Novara):

matematica finanziaria.

Facoltà di lettere e filosofia:

storia bizantina;

lingua russa;

storia delle origini cristiane;

semiotica;

teoria e tecniche della comunicazione di massa.

Gli aspiranti al trasferimento ai posti anzidetti dovranno presentare le proprie domande direttamente ai presidi delle facoltà interessate, entro trenta giorni dalla pubblicazione del presente avviso nella *Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana*.

93A2957

MINISTERO DELL'INDUSTRIA DEL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO

Provvedimenti concernenti i magazzini generali

Con decreti ministeriali 29 gennaio 1993 la «S.p.a. So.Ge.Mar.», con sede in Milano, è stata autorizzata a modificare gli impianti del proprio magazzino generale, sito in Rho, frazione Lucernate, via Magenta, 60.

Con decreto ministeriale 19 febbraio 1993 la «Montali formaggi», con sede in Parma, è stata autorizzata ad istituire ed esercitare un magazzino generale di deposito sito in Parma, località Panocchia, via Pedemontana, 36/A.

93A2934

MINISTERO DELLA SANITÀ

Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (nuove specialità medicinali; nuove forme farmaceutiche; nuovo dosaggio, modificazioni di autorizzazioni già concesse).

Con i decreti ministeriali di seguito elencati è stata concessa l'autorizzazione all'immissione in commercio delle sottoindicate specialità medicinali, alle condizioni appresso specificate:

Decreto n. 269 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «DRAVYR» (aciclovir) compresse da mg 200, compresse da mg 400 e crema dermatologica al 5%.

Titolare A.I.C.: Dr. Drug Researches S.r.l. con sede e domicilio fiscale in Milano, via Podgora, 9, codice fiscale 09575490157.

Produttore: Lampugnani Farmaceutici S.p.A. nello stabilimento sito in Nerviano (Milano).

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 25 compresse da mg 200;

codice: 028242016 (in base 10) OUXW30 (in base 32);

prezzo: L. 58.500 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con

decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985);

2) 25 compresse da mg 400;

codice: 028242028 (in base 10) OUXW3D (in base 32);

prezzo: L. 82.300 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con

decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985);

3) tubo a g 3 di crema dermatologica al 5%;

codice: 028242042 (in base 10) OUXW3U (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

4) tubo da g 10 di crema dermatologica al 5%;

codice: 028242055 (in base 10) OUXW47 (in base 32);

prezzo: L. 26.650 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con

decorrenza immediata e con quota di partecipazione alla spesa nella misura del 50%.

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

Composizione:

ogni compressa da mg 200 contiene:

principio attivo: aciclovir mg 200; eccipienti: amido di mais mg 50, lattosio mg 230, polivinilpirrolidone mg 10, sodio laurilsolfato mg 2, magnesio stearato mg 2;

ogni compressa da mg 400 contiene:

principio attivo: aciclovir mg 400; eccipienti: amido di mais mg 50, lattosio mg 100, polivinilpirrolidone mg 10, sodio laurilsolfato mg 2, magnesio stearato mg 2;

100 g di crema dermatologica al 5% contengono:

principio attivo: aciclovir g 5; eccipienti: esteri poliglicolici da acidi grassi g 18, deciloleato g 7, polietilenglicole 1000 monocetiletere g 3,33, alcool cetilico g 2, alcool feniletico g 0,5, sodio citrato g 0,402, acido citrico monoidrato g 0,011, acqua deionizzata g 63,757.

Indicazioni terapeutiche:

DRAVYR compresse è indicato:

per il trattamento delle infezioni da Herpes simplex della pelle e delle mucose, compreso l'Herpes genitalis primario e recidivante;

per la soppressione delle recidive da Herpes simplex nei pazienti immunocompetenti;

per la profilassi delle infezioni da Herpes simplex nei pazienti immunocompromessi;

per il trattamento dell'Herpes zoster.

DRAVYR crema è indicato: nel trattamento delle infezioni cutanee da Herpes simplex quali Herpes genitalis primario e ricorrente ed Herpes labialis.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 270/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «ORTHO GYNEST Depot» (estriolo), nella forma ovuli vaginali da mg 3,50.

Titolare A.I.C.: Cilag S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Cologno Monzese (Milano), codice fiscale 05823290159.

Produttore: la specialità medicinale è prodotta dalla società Cilag AG nello stabilimento sito in Schaffhausen (Svizzera).

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

15 ovuli vaginali Depot × mg 3,50;

codice: 027781018 (in base 10) 0UHTWU (in base 32);

prezzo: L. 28.000 (S.O. alla G.U. n. 49 del 1° marzo 1993). A

tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° ottobre 1993. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%. Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.;

composizione: 1 ovulo contiene: estriolo micronizzato mg 3,50. Eccipienti: polisaccaride galattomanano mg 100; silice precipitata mg 27; miscela di gliceridi semisintetici solidi mg 2412, 6; stearil eptanoato mg 156,90.

indicazioni terapeutiche: trattamento dei disturbi del tratto genitale indotti dalla menopausa, quali prurito vulvare e dispareunia, associati ad atrofia dell'epitelio vaginale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992);

altre condizioni: la specialità medicinale deve essere destinata all'impiego nel solo territorio italiano.

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 271/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «LUTENYL» (nomegestrolo acetato), nella forma compresse × mg 5.

Titolare A.I.C.: Schering S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Mancinelli, 11, codice fiscale 00750320152.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Segrate (Milano).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

30 compresse × mg 5;

codice: 028199014 (in base 10) 0UWL36 (in base 32);

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%. Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.;

composizione: ogni compressa contiene: nomegestrolo acetato 5 mg; eccipienti: lattosio 122,28 mg; cellulosa microcristallina 55,50 mg; glicerile palmitostearato 1,85 mg; silice colloidale 0,37 mg;

indicazioni terapeutiche:

turbe del ciclo mestruale (menometrorragia, amenorrea secondaria, emorragia uterina funzionale, specie nel periodo della premenopausa);

dismenorrea;

sindrome premestruale;

trattamento delle turbe della menopausa (in associazione con estrogeni per bilanciarne l'effetto sull'endometrio).

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992);

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 272/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «RESFOLIN» (calcio folinato), compresse da 15 mg e iniettabile liofilizzato da 50 mg.

Titolare A.I.C.: Vecchi e C. Piam di G. Assereto e E. Maragliano e C. S.A.P.A., con sede legale e domicilio fiscale in Genova, via Padre Giovanni Semeria, n. 5, codice fiscale 00244540100.

Produttore: titolare A.I.C., nello stabilimento sito in Genova.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

10 compresse da 15 mg;

codice: 027979018 (in base 10) 0UPV8B (in base 32);

prezzo: L. 12.700 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata;

1 flaconcino liofilizzato da mg 50 + fiala di solvente da 5 ml;

codice: 027979044 (in base 10) 0UPV94 (in base 32);

prezzo: L. 6.600 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata. Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione:

una compressa verniciata contiene: calcio folinato pentaidrato (equivalente a 15 mg di acido folinico) 19,05 mg; eccipienti: lattosio 91 mg; cellulosa microcristallina 39 mg; silice precipitata 0,75 mg; talco 1,8 mg; magnesio stearato 0,8 mg; idrossipropilmetilcellulosa 4,63; polietilenglicole 4000 1,54 mg; polietilenglicole 6000 3,08 mg; titanio biossido 3,47 mg;

un flaconcino liofilizzato contiene: calcio folinato pentaidrato (equivalente a 50 mg di acido folinico) 63,5 mg; eccipienti: mannitolo 91 mg; sodio cloruro 16 mg; metile p-idrossibenzoato 1,3 mg, propile p-idrossibenzoato 9,2 mg;

una fiala solvente contiene: acqua per preparazioni iniettabili 5 ml;

Indicazioni terapeutiche:

RESFOLIN è indicato come antidoto di dosi eccessive di antagonisti dell'acido folico e per controbattere gli effetti collaterali indotti da aminopterina o da metotrexato;

RESFOLIN trova inoltre indicazione in tutte le forme anemiche da carenza di folati dovute ad aumentata richiesta, ridotta utilizzazione, insufficiente apporto dietetico di folati.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 273/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «ESAVIR» (aciclovir) compresse mg 200, e mg 400, sospensione uso orale e crema al 5%.

Titolare A.I.C.: Boniscontro e Gazzone S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, n. 1004, codice fiscale 08205300588.

Produttore: società titolare A.I.C., nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina, 1004.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 25 compresse da mg 200;

codice: 028338010 (in base 10) 0V0TUU (in base 32);

prezzo: L. 58.500 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata;

2) 25 compresse da mg 400;

codice: 028338022 (in base 10) 0V0TV6 (in base 32);

prezzo: L. 82.300 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);

classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata;

3) flacone ml 100 di sospensione per uso orale;
 codice: 028338059 (in base 10) 0V0TWC (in base 32);
 prezzo: L. 75.450 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);
 classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata;

Per le citate confezioni la quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 aprile 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985);

- 4) tubo g 3 di crema al 5%;
 codice: 028338061 (in base 10) 0V0TWF (in base 32);
 classificazione: medicinale non prescrivibile a carico del S.S.N.
- 5) tubo g 10 di crema al 5%;
 codice: 028338073 (in base 10) 0V0TWT (in base 32);
 prezzo: L. 26.650 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);
 classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N.

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione:

ogni compressa da mg 200 contiene:
 principio attivo: aciclovir mg 200; eccipienti: cellulosa microgranulare F.U. mg 40, amido di mais F.U. mg 20, lattosio F.U. mg 190, magnesio stearato F.U. m 10;

ogni compressa da mg 400 contiene:
 principio attivo: aciclovir mg 400; eccipienti: cellulosa microgranulare F.U. mg 30, amido di mais F.U. mg 20, magnesio stearato F.U. m 10;

ml 100 di sospensione contengono:
 principio attivo: aciclovir g 8; eccipienti: saccarosio F.U. g 10, sorbitolo al 70% F.U. g. 50, metilcellulosa F.U. g 05, idrossipropilcellulosa F.U. g 1,5, metile p-idrossibenzoato F.U. g 0,126, propile p-idrossibenzoato F.U. g 0,014, aroma amarena g 0,05, acqua depurata F.U. q.b. a ml 100;

100 g di crema contengono:
 principio attivo: aciclovir g 5; eccipienti: polisorbato 80 F.U. g 1,5, trietanolamina F.U. g 2,7, piperazina idrato F.U. g 1,9, vaselina bianca F. g 2, olio di vaselina F.U. g 1, acido stearico F.U. g 13, alcool etilico F.U. g 8, acido tartarico F.U. g 1,5, sorbitolo soluzione F.U. g 15, metile p-idrossibenzoato F.U. g 0,07, propile p-idrossibenzoato F.U. g 0,07, acqua depurata F.U. q.b. a g 100.

Indicazioni terapeutiche:

ESAVIR (comprese e sospensione) è indicato:
 per il trattamento delle infezioni da Herpes simplex della pelle e delle mucose, compreso l'Herpes genitale primario e recidivante;
 per la soppressione delle recidive da Herpes simplex nei pazienti immunocompetenti;
 per la profilassi delle infezioni da Herpes simplex nei pazienti immunocompromessi;
 per il trattamento dell'Herpes zoster.

ESAVIR crema è indicato: nel trattamento delle infezioni cutanee da Herpes simplex quali: Herpes genitalis primario o ricorrente ed Herpes labialis.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 274/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «DURAPROX» (oxaprozin), compresse da 600 mg.

Titolare A.I.C.: Wyeth S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense, 90, codice fiscale 00150450591.

Produttore: titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina), via Nettunense, 90. La produzione ed il controllo viene effettuata anche dalla società estera John Wyeth e Brother Ltd nello stabilimento sito in Havant (Gran Bretagna), con esecuzione delle operazioni terminali di confezionamento da parte della società estera Wyeth Pharma GmbH, nello stabilimento sito in Muenster (Germania).

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 30 compresse da 600 mg;
 codice: 027670013 (in base 10) 0UDHX (in base 32);
 prezzo: L. 20.200 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992), a tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993;
 classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata e con quota di partecipazione alla spesa nella misura del 50%;

2) 20 compresse da 600 mg;
 codice: 027670025 (in base 10) 0UDF19 (in base 32);
 classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: ogni compressa contiene:
 oxaprozin 600 mg; eccipienti usati nel nucleo: cellulosa microcristallina 197,00 mg, amido di mais 17,50 mg, metilcellulosa 26,30 mg, polierilil potassio 26,30 mg, magnesio stearato 10,50 mg; eccipienti usati nel rivestimento: idrossipropilmetilcellulosa 20,00 mg, titanio biossido 4,71 mg, idrossipropilcellulosa 0,081 mg.

Indicazioni terapeutiche:

DURAPROX è indicato nel trattamento sintomatologico a breve e a lungo termine di:

artrite reumatoide. Duraprox può essere usato in associazione con sali d'oro, antimalarici e/o corticosteroidi;
 osteoartrite;
 disturbi muscoloscheletrici, come la sindrome della spalla dolorosa (borsite acuta subacromiale/tendinite del muscolo sovraspinoso) e altri disturbi dolorosi acuti periarticolari;
 spondilite anchilosante.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 275/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «ALOVIR» (aciclovir) compresse da mg 400, pomata al 5% e compresse mg 800.

Titolare A.I.C.: Foletto S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, viale Tibaldi, n. 54, codice fiscale 10168120151.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Ronco Scrivia (Genova), via Bazzano n. 14.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1) 25 compresse da mg 400;
 codice: 028402016 (in base 10) 0V2SC0 (in base 32);
 prezzo: L. 82.300 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);
 classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985);

2) tubo g 10 di crema al 5%;
 codice: 028402030 (in base 10) 0V2SCG (in base 32);
 prezzo: L. 26.650 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);
 classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%;

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

3) 25 compresse da mg 800;
 codice: 028402042 (in base 10) 0V2SCU (in base 32);
 classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985);

Fino alla predetta data di decorrenza dalla prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsti per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione.

ogni compressa da mg 400 contiene
principio attivo aciclovir mg 400,0 eccipienti cellulosa microcristallina mg 62,6, glicollato di amido e sodio mg 20,0, polivinilpirrolidone mg 12,5, magnesio stearato mg 4,0,

100 g di crema contengono:

principio attivo: aciclovir g 5,00, eccipienti polossamero 407 g 1,00, alcool cetostearilico g 6,75, sodio laurilsolfato g 0,75, vaselina bianca g 12,50, paraffina liquida g 5,00, glicol propilenico g 40,00, acqua depurata q.b. a 100 g.

ogni compressa da mg 800 contiene
principio attivo aciclovir mg 800,0 eccipienti cellulosa microcristallina mg 62,6, glicollato di amido e sodio mg 20,0, polivinilpirrolidone mg 12,5, magnesio stearato mg 4,0,

Indicazioni terapeutiche

ALOVIR compresse e indicato

per il trattamento delle infezioni da Herpes simplex della pelle e delle mucose compreso l'Herpes genitalis primario e recidivante, per la soppressione delle recidive da Herpes simplex nei pazienti immunocompetenti

per la profilassi delle infezioni da Herpes simplex nei pazienti immunocompromessi,

per il trattamento dell'Herpes zoster

ALOVIR crema è indicato nel trattamento delle infezioni cutanee da Herpes simplex quali Herpes genitalis primario e ricorrente ed Herpes labialis

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 276 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «ELOCON» (mometasone furoato), nelle forme crema allo 0,1%, unguento allo 0,1% e lozione allo 0,1%

Titolare A.I.C. Schering Plough S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Milano via G. Ripamonti 89 codice fiscale 00889060158

Produttore S.C.A. Stabilimenti Chimici dell'Adda S.p.A. nello stabilimento sito in Comazzo (Milano) e società estera Schering Plough Labo N.V. nello stabilimento sito in Heist - Op - Den - Berg (Belgio)

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19 comma 4, legge n. 67/1988 modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) tubo di 30 g di crema allo 0,1%

codice 027341015 (in base 10) 0U2D6R (in base 32)

prezzo L. 12.500 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4-8-1992)

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata.

2) tubo di 30 g di unguento allo 0,1%

codice 027341027 (in base 10) 0U2D73 (in base 32)

prezzo L. 12.500 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4-8-1992)

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata

3) flacone di 30 g di lozione allo 0,1%

codice 027341039 (in base 10) 0U2D7H (in base 32)

prezzo L. 12.500 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4-8-1992)

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Composizione

1 g di crema contiene mometasone furoato mg 1, glicole esilenico mg 120, glicole propilenico stearato mg 80, cera bianca mg 50, vaselina bianca mg 539, acqua depurata mg 30, titanio biossido mg 10, alcool stearilico cetomacrogol 1000 mg 70, alluminio amido octenilsuccinato mg 100,

1 g di unguento contiene mometasone furoato mg 1, glicole esilenico mg 120, glicole propilenico stearato mg 20, cera bianca mg 50, vaselina bianca mg 779, acqua depurata mg 30,

1 g di lozione contiene mometasone furoato mg 1, alcool isopropilico mg 400, glicole propilenico mg 300 idrossipropilcellulosa mg 1,5, fosfato monosodico monoidrato mg 2, acido fosforico diluito q.b. a pH 4,5, acqua depurata q.b. a g. l.

Indicazioni terapeutiche ELOCON è indicato nel trattamento delle dermatosi steroide-sensibili nell'adulto e nel bambino psoriasi, dermatite atopica; dermatite da contatto, dermatite seborroica, dermatiti irritative, neurodermatiti, eczemi da stasi, disidrosi, pruriti anogenitali, eritemi solari.

ELOCON lozione è specificamente studiato per il trattamento delle dermatosi del cuoio capelluto e delle altre aree coperte da peli

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del d. leg. vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 277/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «BUFLOFAR» (bufloamedil cloridrato), nelle forme compresse divisibili da 300 mg, compresse «Retard» da 600 mg e gocce al 15% per uso orale

Titolare A.I.C. Faig S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in Genova via Tortona, 12 - codice fiscale 00262950108

Produttore titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Genova.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) 30 compresse divisibili da 300 mg

codice 028444014 (in base 10) 0V41CG (in base 32)

prezzo L. 15.450 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4-8-1992),

classificazione medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata,

2) «Retard» - 30 compresse a rilascio controllato da 600 mg

codice 028444026 (in base 10) 0V41CU (in base 32)

classificazione medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

3) flacone da 30 ml gocce al 15% con contagocce tarato a 1 ml

codice 028444040 (in base 10) 0V41D8 (in base 32),

prezzo L. 9.650 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4-8-1992),

classificazione medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza immediata

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%. Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. la preparazione compresse a rilascio controllato può essere posta in commercio con il regime dei prezzi previsto per i farmaci non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione

ogni compressa divisibile da 300 mg contiene principio attivo bufloamedil HCl 300 mg. Eccipienti nel nucleo amido 75 mg lattosio (monoidrato) 68 mg, cellulosa microcristallina 166 mg, idrossietilcellulosa 3 mg, talco 8 mg, magnesio stearato 17 mg; nel rivestimento metilidrossipropilcellulosa ca 11,25 mg, polietilenglicole 6000 ca 1,15 mg, polietilenglicole 4000 ca 0,60 mg,

ogni compressa a rilascio controllato da 600 mg contiene principio attivo bufloamedil HCl 600 mg. Eccipienti lattosio (monoidrato) 85 mg, idrossipropilmetilcellulosa 160 mg, magnesio stearato 15 mg,

100 ml di soluzione per uso orale in gocce contengono principio attivo bufloamedil HCl 15 g. Eccipienti glicole propilenico 41,5 g, alcool 14 ml, ammonio glicirrinato 2,5 g, saccarina sodica idrata 0,8 g, cacao essenza 2 ml, acqua depurata q.b. a 100 ml,

Indicazioni terapeutiche

insufficienza circolatoria arteriosa degli arti, sindrome e malattia di Raynaud, morbo di Burger, eritrocianosi, claudicatio intermittens, manifestazioni di insufficienza cerebrovascolare vertigine, tinnito, deterioramento mentale, alterazione della personalità, labilità della memoria e della capacità di concentrazione, disorientamento spazio-temporale, sequele della apoplezia cerebrale e degli interventi di neurochirurgia

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993.

Decreto n. 278/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «NIMS» (nimesulide) granulare e supposte;
 Titolare A.I.C.: Farmaceutici Caber S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pisa, via Mazzini, 7 codice fiscale 00964710388.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento comune sito in Ronco Scrivia (Genova), via E. Bazzano, 14.

Limitatamente alla preparazione granulare, le operazioni terminali di ripartizione e di confezionamento in bustine sono eseguite dalla società Ivers Lee S.p.a. nello stabilimento sito in Caronno Pertusella (Varese), corso della Vittoria, 1533.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

30 buste da 100 mg di granulato

codice: 028546012 (in base 10) 0V74YW (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.;

10 supposte da 200 mg;

codice: 028546024 (in base 10) 0V74Z8 (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile a carico del S.S.N.

Composizione:

una busta contiene: principio attivo: nimesulide mg 100. Eccipienti: cetomacrogol 1000 mg 8, saccarosio F.U. g 1,805, maltodestrine mg 15, acido citrico F.U. mg 30, aroma arancio mg 42; una supposta contiene: nimesulide mg 200. Eccipienti: polisorbato 61 mg 575, gliceridi semisintetici solidi mg 575.

Indicazioni terapeutiche: stati flogistici dolorosi e non dolorosi, anche accompagnati da piressia, in particolare a carico dell'apparato osteoarticolare.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 D.Leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 279/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «EPAS» (eparan solfato), compresse gastroresistenti da 100 mg.

Titolare A.I.C.: I.B.N. Savio S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Ronco Scrivia (Genova), via E. Bazzano, 14, codice fiscale 00274990100.

Produttore: titolare A.I.C. nello stabilimento comune sito in Ronco Scrivia (Genova).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

10 confetti gastroresistenti da 100 mg;

codice: 028563017 (in base 10) 0V7PL9 (in base 32);

classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione: un confetto contiene: principio attivo: eparan solfato mg 100,00; Eccipienti: amido di mais FU mg 93,80, lattosio FU mg 81,50, cellulosa microgranulare FU mg 50,00, silice colloidale FU mg 50,00, magnesio stearato FU mg 9,00, polivinilpirrolidone (PVP) FU mg 17,00, talco FU mg 96,40, saccarosio FU mg 126,95, cellulosa acetato ftalato FU mg 26,00, butile ftalato mg 3,00, E 171 (titanio biossido) mg 5,30, poliossietilenglicole 6000 FU mg 0,30, E 104 (giallo chinolina) mg 0,60, cera bianca FU mg 0,075, cera carnauba mg 0,075.

Indicazioni terapeutiche: patologia vascolare con rischio trombotico.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993.

Decreto n. 280/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «CITRIZAN» (catalasi) nella forma gel.

Titolare A.I.C.: IDI Farmaceutici S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via Castelli Romani, 83/85 - codice fiscale 00403370588.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pomezia (Roma), via Castelli Romani, 83/85.

Confezioni autorizzate codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

tubo gel 50 g;

codice: 028662017 (in base 10) 0VBQ81 (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: 100 g di gel contengono: principio attivo: catalasi equina U.I. 800.000. Eccipienti: glicole propilenico g 5,000, idrosietilcellulosa g 2,200, propil p-idrossibenzoato g 0,050, metil p-idrossibenzoato g 0,050, acqua distillata q.b. a g 100,000.

Indicazioni terapeutiche: CITRIZAN è indicato per la cicatrizzazione delle ustioni e delle ulcere cutanee croniche (da stasi venosa e di altra natura).

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d.leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 281/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «CITRIZAN ANTIBIOTICO» (catalasi + gentamicina) nella forma gel;

Titolare A.I.C.: IDI Farmaceutici S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via Castelli Romani, 83/85 - Codice fiscale 00403370588;

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pomezia (Roma), via Castelli Romani, 83/85;

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

tubo gel 50 g;

codice: 028663019 (in base 10) 0VBR7C (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile del S.S.N.

Composizione: 100 g di gel contengono: principio attivo: catalasi equina U.I. 800.000; gentamicina solfato, pari a base g 0,100. Eccipienti: glicole propilenico g 5,000, idrosietilcellulosa g 2,200, propil p-idrossibenzoato g 0,050, metil p-idrossibenzoato g 0,050, acqua distillata q.b. a g 100,000;

Indicazioni terapeutiche: Citrizan antibiotico è indicato per la cicatrizzazione delle ustioni e delle ulcere cutanee croniche (da stasi venosa e di altra natura) complicate da infezioni batteriche;

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d.leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 282/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «PRONTOFLU» (fluticasone propionato) nelle forme:

«PRONTOFLU PEDIATRICO» aerosol 120 erogazioni × 25 mcg;

«PRONTOFLU MITE» aerosol 120 erogazioni × 50 mcg;

«PRONTOFLU» aerosol 60 erogazioni × 125 mcg;

«PRONTOFLU FORTE» aerosol 60 erogazioni × 250 mcg;

«PRONTOFLU PEDIATRICO DISK» polvere uso inalatorio 15 Rotadisk 4 dosi × 50 mcg;

«PRONTOFLU MITE DISK» polvere uso inalatorio 15 Rotadisk 4 dosi × 100 mcg;

«PRONTOFLU DISK» polvere uso inalatorio 7 Rotadisk 4 dosi × 250 mcg;

«PRONTOFLU FORTE DISK» polvere uso inalatorio 7 Rotadisk 4 dosi × 500 mcg.

Titolare A.I.C. Dompè Farmaceutici S.p.a. con sede e domicilio fiscale in Milano, via San Martino, 12, codice fiscale 00791570153.

Produttore la specialità medicinale in tutte le sue forme, e prodotta sia dalla società Laboratoires Glaxo S A nello stabilimento sito in Evreux (Francia), sia dalla società Glaxo Operations UK Ltd nello stabilimento sito in Ware (Gran Bretagna)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992

1) aerosol tipo pediatrico - inalatore 120 dosi \times 25 mcg ciascuna codice 028668010 (in base 10) 0VBW3B (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

2) aerosol tipo mite - inalatore da 120 dosi \times 50 mcg ciascuna codice 028668022 (in base 10) 0VBW3Q (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

3) aerosol - inalatore da 60 dosi \times 125 mcg ciascuna codice 028668034 (in base 10) 0VBW3Q (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

4) aerosol tipo forte - inalatore da 60 dosi \times 250 mcg ciascuna codice 028668046 (in base 10) 0VBW4G (in base 32), classificazione medicinale non prescrivibile dal S S N

5) polvere per uso inalatorio tipo pediatrico - 15 Rotadisk da 4 dosi \times 50 mcg ciascuna codice 028668059 (in base 10) 0VBW4V (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

6) polvere per uso inalatorio tipo mite - 15 Rotadisk da 4 dosi \times 100 mcg ciascuna, codice 028668061 (in base 10) 0VBW4X (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

7) polvere per uso inalatorio - 7 Rotadisk da 4 dosi \times 250 mcg ciascuna, codice 028668073 (in base 10) 0VBW59 (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

8) polvere per uso inalatorio tipo forte - 7 Rotadisk da 4 dosi \times 500 mcg ciascuna, codice 028668085 (in base 10) 0VBW5P (in base 32), classificazione medicinale non prescrivibile dal S S N

Per le sei confezioni prescrivibili dal S S N a decorrere dal 1° gennaio 1994 la quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S S N le confezioni medesime possono essere poste in commercio con il regime dei prezzi previsto per i farmaci non prescrivibili dal S S N

Composizione

PRONTOFLU PEDIATRICO (25 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 3,00 mg, eccipienti: lecitina 0,03 mg, trichlorodifluorometano q b a 2,85 g, diclorodifluorometano 7,35 g,

PRONTOFLU MITE (50 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 6,00 mg, eccipienti: lecitina 0,06 mg, trichlorodifluorometano q b a 2,85 g, diclorodifluorometano 7,35 g

PRONTOFLU (125 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 7,50 mg, eccipienti: lecitina 0,075 mg, trichlorodifluorometano q b a 1,425 g, diclorodifluorometano 3,675 g,

PRONTOFLU FORTE (250 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 15,00 mg, eccipienti: lecitina 0,150 mg, trichlorodifluorometano q b a 1,425 g, diclorodifluorometano 3,675 g

PRONTOFLU PEDIATRICO DISK (50 mcg) polvere per uso inalatorio - 15 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 50 μ g, eccipienti: lattosio q b a 25 mg,

PRONTOFLU MITE DISK (100 mcg) polvere per uso inalatorio - 15 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 100 μ g, eccipienti: lattosio q b a 25 mg,

PRONTOFLU DISK (250 mcg) polvere per uso inalatorio - 7 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 250 μ g, eccipienti: lattosio q b a 25 mg,

PRONTOFLU FORTE DISK (500 mcg) polvere per uso inalatorio - 7 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 500 μ g, eccipienti: lattosio q b a 25 mg.

Indicazioni terapeutiche: controllo dell'evoluzione della malattia asmatica e delle condizioni di broncostenosi.

Classificazione, ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 283/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «FLIXOTIDE» (fluticasone propionato) nelle forme

«FLIXOTIDE PEDIATRICO» aerosol 120 erogazioni \times 25 mcg,

«FLIXOTIDE MITE» aerosol 120 erogazioni \times 50 mcg,

«FLIXOTIDE» aerosol 60 erogazioni \times 125 mcg,

«FLIXOTIDE FORTE» aerosol 6 erogazioni \times 250 mcg,

«FLIXOTIDE PEDIATRICO DISK» polvere uso inalatorio 15 Rotadisk 4 dosi \times 50 mcg,

«FLIXOTIDE MITE DISK» polvere uso inalatorio 15 rotadisk 4 dosi \times 100 mcg,

«FLIXOTIDE DISK» polvere uso inalatorio 7 rotadisk 4 dosi \times 250 mcg

«FLIXOTIDE FORTE DISK» polvere uso inalatorio 7 rotadisk 4 dosi \times 500 mcg

Titolare A I C Glaxo S p a con sede e domicilio fiscale in Verona, via A Fleming, 2, codice fiscale 00212840235

Produttore la specialità medicinale in tutte le sue forme, è prodotta sia dalla società Laboratoires Glaxo S A nello stabilimento sito in Evreux (Francia), sia dalla società Glaxo Operations UK Ltd nello stabilimento sito in Ware (Gran Bretagna).

Le operazioni terminali di confezionamento sono effettuate anche dalla società titolare dell'A I C negli stabilimenti consorziati siti in Verona ed in S Polo di Torrole (Parma).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992

1) aerosol tipo pediatrico - inalatore 120 dosi \times 25 mcg ciascuna,

codice 028667018 (in base 10) 0VBW4B (in base 32), classificazione: medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

2) aerosol tipo mite - inalatore da 120 dosi \times 50 mcg ciascuna, codice 028667020 (in base 10) 0VBW3D (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

3) aerosol - inalatore da 60 dosi \times 125 mcg ciascuna, codice 028667032 (in base 10) 0VBV4S (in base 32), classificazione medicinale non prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

4) aerosol tipo forte - inalatore da 60 dosi \times 250 mcg ciascuna, codice 028667044 (in base 10) 0VBV54 (in base 32), classificazione medicinale non prescrivibile dal S S N

5) polvere per uso inalatorio tipo pediatrico - 15 rotadisk da 4 dosi \times 50 mcg ciascuna; codice 028667057 (in base 10) 0VBV5K (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

6) polvere per uso inalatorio tipo mite - 15 rotadisk da 4 dosi \times 100 mcg ciascuna, codice 028667069 (in base 10) 0VBV5X (in base 32), classificazione medicinale prescrivibile dal S S N, con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

7) polvere per uso inalatorio - 7 rotadisk da 4 dosi \times 250 mcg ciascuna,

codice 028667071 (in base 10) 0VBV5Z (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con
decorrenza dal 1° gennaio 1994;

8) polvere per uso inalatorio tipo forte - 7 rotadisk da 4 dosi × 500 mcg ciascuna;

codice: 028667083 (in base 10) 0VBV6C (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Per le sei confezioni prescrivibili dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994 la quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. le confezioni medesime possono essere poste in commercio con il regime dei prezzi previsto per i farmaci non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione:

FLIXOTIDE PEDIATRICO (25 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 3,00 mg, eccipienti: lecitina 0,03 mg, triclorodifluorometano q.b. a 2,85 g, diclorodifluorometano 7,35 g;

FLIXOTIDE MITE (50 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 6,00 mg; eccipienti: lecitina 0,06 mg, triclorodifluorometano q.b. a 2,85 g, diclorodifluorometano 7,35 g;

FLIXOTIDE (125 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 7,50 mg; eccipienti: lecitina 0,075 mg, triclorodifluorometano q.b. a 1,425 g, diclorodifluorometano 3,675 g;

FLIXOTIDE FORTE (250 mcg) aerosol per uso inalatorio un inalatore contiene fluticasone propionato 15,00 mg; eccipienti: lecitina 0,150 mg, triclorodifluorometano q.b. a 1,425 g, diclorodifluorometano 3,675 g;

FLIXOTIDE PEDIATRICO DISK (50 mcg) polvere per uso inalatorio - 15 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 50 µg, eccipienti: lattosio q.b. a 25 mg;

FLIXOTIDE MITE DISK (100 mcg) polvere per uso inalatorio 15 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 100 µg, eccipienti: lattosio q.b. a 25 mg;

FLIXOTIDE DISK (250 mcg) polvere per uso inalatorio - 7 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 250 µg, eccipienti: lattosio q.b. a 25 mg;

FLIXOTIDE FORTE DISK (500 mcg) polvere per uso inalatorio - 7 rotadisk da 4 dosi un inalatore contiene fluticasone propionato 500 µg, eccipienti: lattosio q.b. a 25 mg;

Indicazioni terapeutiche controllo dell'evoluzione della malattia asmatica e delle condizioni di broncostenosi

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 284/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «FLUTIREXONE» (fluticasone propionato) nelle forme:

«FLUTIREXONE PEDIATRICO» aerosol 120 erogazioni × 25 mcg,

«FLUTIREXONE MITE» aerosol 120 erogazioni × 50 mcg,

«FLUTIREXONE» aerosol 60 erogazioni × 125 mcg,

«FLUTIREXONE FORTE» aerosol 6 erogazioni × 250 mcg,

«FLUTIREXONE PEDIATRICO DISK» polvere uso inalatorio 15 Rotadisk 4 dosi × 50 mcg

«FLUTIREXONE MITE DISK» polvere uso inalatorio 15 Rotadisk 4 dosi × 100 mcg,

«FLUTIREXONE DISK» polvere uso inalatorio 7 Rotadisk 4 dosi × 250 mcg;

«FLUTIREXONE FORTE DISK» polvere uso inalatorio 7 Rotadisk 4 dosi × 500 mcg

Titolare A.I.C. A Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Firenze, via dei Sette Santi, 3, codice fiscale 0039270481.

Produttore la specialità medicinale, in tutte le sue forme, è prodotta sia dalla società Laboratoires Glaxo S.A. nello stabilimento sito in Fvieux (Francia), sia dalla società Glaxo Operations UK Ltd nello stabilimento sito in Ware (Gran Bretagna)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19 comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992

1) aerosol tipo pediatrico, inalatore 120 dosi × 25 mcg ciascuna
codice: 028675015 (in base 10) 0VC2Y7 (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

2) aerosol tipo mite, inalatore 120 dosi × 50 mcg ciascuna
codice: 028675027 (in base 10) 0VC2YM (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

3) aerosol, inalatore 60 dosi × 125 mcg ciascuna
codice: 028675039 (in base 10) 0VC2YZ (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994;

4) aerosol tipo forte, inalatore 60 dosi × 250 mcg ciascuna
codice: 028675041 (in base 10) 0VC2Z1 (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.,

5) polvere per uso inalatorio tipo pediatrico, 15 Rotadisk 4 dosi × 50 mcg ciascuna:
codice: 028675054 (in base 10) 0VC2ZG (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. dal 1° gennaio 1994,

6) polvere per uso inalatorio tipo mite, 15 Rotadisk 4 dosi × 100 mcg ciascuna:
codice: 028675066 (in base 10) 0VC2ZU (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

7) polvere per uso inalatorio, 7 Rotadisk 4 dosi × 250 mcg ciascuna
codice: 028675078 (in base 10) 0VC306 (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

8) polvere per uso inalatorio tipo forte, 7 Rotadisk 4 dosi × 500 mcg ciascuna:
codice: 028675080 (in base 10) 0VC308 (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Per le sei confezioni prescrivibili del S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994 la quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. le confezioni medesime possono essere poste in commercio con il regime dei prezzi previsti per i farmaci non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

FLUTIREXONE PEDIATRICO (25 mcg) aerosol per uso inalatorio, un inalatore contiene fluticasone propionato 3,00 mg, eccipienti: lecitina 0,03 mg, triclorodifluorometano q.b. a 2,85 g, diclorodifluorometano 7,35 g;

FLUTIREXONE MITE (50 mcg) aerosol per uso inalatorio, un inalatore contiene fluticasone propionato 6,00 mg; eccipienti: lecitina 0,06 mg, triclorodifluorometano q.b. a 2,85 g, diclorodifluorometano 7,35 g;

FLUTIREXONE (125 mcg) aerosol per uso inalatorio, un inalatore contiene fluticasone propionato 7,50 mg, eccipienti: lecitina 0,075 mg, triclorodifluorometano q.b. a 1,425 g, diclorodifluorometano 3,675 g;

FLUTIREXONE FORTE (250 mcg) aerosol per uso inalatorio, un inalatore contiene fluticasone propionato 15,00 mg, eccipienti: lecitina 0,150 mg, triclorodifluorometano q.b. a 1,425 g, diclorodifluorometano 3,675 g;

FLUTIREXONE PEDIATRICO DISK (50 mcg) polvere per uso inalatorio, 15 rotadisk da 4 dosi, un inalatore contiene fluticasone propionato 50 µg, eccipienti: lattosio q.b. a 25 mg;

FLUTIREXONE MITE DISK (100 mcg) polvere per uso inalatorio, 15 rotadisk da 4 dosi, un inalatore contiene fluticasone propionato 100 µg, eccipienti: lattosio q.b. a 25 mg.

FLUTIREXONE DISK (250 mcg) polvere per uso inalatorio, 7 rotadisk da 4 dosi, un inalatore contiene: fluticasone propionato 250 µg; eccipienti lattosio q b. a 25 mg,

FLUTIREXONE FORTE DISK (500 mcg) polvere per uso inalatorio, 7 rotadisk da 4 dosi, un inalatore contiene: fluticasone propionato, 500 µg, eccipienti lattosio q b. a 25 mg

Indicazioni terapeutiche controllo dell'evoluzione della malattia asmatica e delle condizioni di broncostenosi.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d leg vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993.

Decreto n. 285/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «**FLAVIS**» (piracetam) nelle forme bustine, fialoidi e flaconcini

Titolare A.I.C. Puhtzer Italiana - S r l., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, 1004, codice fiscale 03589790587.

Produttore la società titolare dell'A.I.C.: nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina, 1004.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992.

1) 30 bustine 3 g
codice: 028337018 (in base 10) 0V0SVU (in base 32),
prezzo L. 22.500 (S.O. G.U. n. 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata

2) 12 fialoidi 3 g
codice 028337020 (in base 10) 0V0SVW (in base 32),
prezzo L. 19.600 (S.O. G.U. n. 182 del 4 agosto 1992);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata,

3) 12 flaconcini 3 g
codice 028337032 (in base 10) 0V0SW8 (in base 32),
prezzo L. 19.600 (G.U. n. 289 del 9 dicembre 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa, delle succitate confezioni, è fissata nella misura del 50%

Composizione:

una bustina contiene principio attivo: piracetam g 3, eccipienti: saccarosio F.U. g 5,68, sodio tartrato g 6,0, acido tartarico F.U. g 0,05, saccarina sodica F.U. g 0,01, ammonio glicirrinato g 0,2; aroma arancio amaro g 0,015,

un fialoide contiene principio attivo: piracetam g 3, eccipienti: sodio acetato F.U. g 0,015, acido acetico F.U. q b. a pH 5,8, acqua p.p. F.U. q b. a ml 15,

ogni flaconcino contiene principio attivo: piracetam g 3, eccipienti: sodio tartrato g 4, acido tartarico F.U. g 0,1, saccarina sodica F.U. g 0,02, ammonio glicirrinato g 0,2, metile p-idrossibenzoato F.U. g 0,0135, propile p-idrossibenzoato F.U. g 0,0015, aroma ciliegia g 0,05, acqua depurata F.U. q b. a ml 15

Indicazioni terapeutiche: sindromi mentali da insufficienza cerebrale, disturbi del rendimento mentale dell'anziano

A dosaggi più elevati: sindrome psicoorganica senile, trattamento dei disturbi da disassuefazione degli alcolisti

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d leg vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993.

Decreto n. 286/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «**TIMOSIN**» (timosina alfa-1) flacone liofilizzato iniettabile.

Titolare A.I.C. Sclavo - S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Siena, via Fiorentina, 1, codice fiscale 00048700520

Produttore: la società titolare dell'A.I.C.: nello stabilimento sito in Sovicille (Siena), località «Bellaria-Rosia».

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992:

un flacone liof. + fiala solv.;
codice: 028364014 (in base 10) 0V1M7G (in base 32),
prezzo L. 169.650 (S.O. alla G.U. n. 49 dal 1° marzo 1993) A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993, classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° ottobre 1993.

La quota di partecipazione alla spesa, è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione.

il flacone di prodotto liofilizzato contiene: principio attivo: timosina Alfa-1 mg 2; eccipienti: tris (idrossimetil) aminometano (THAM) mg 0,1, acido citrico monoidrato mg 40; albumina umana normale purificata e pastorizzata mg 10; sodio idrossido al 30% q b. a pH 7,4. La fiala solvente contiene ml 1 di acqua per preparazioni iniettabili

Indicazioni terapeutiche: coadiuvante della vaccinazione influenzale in soggetti immunocompromessi

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d leg vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 287/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «**TATIG**» (sertralina cloridrato) nella forma capsule da mg 50

Titolare A.I.C. Bioindustria Farmaceutici - S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Novi Ligure (Alessandria), via De Ambrosis, 2, codice fiscale 00885470062

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Novi Ligure (Alessandria).

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992:

15 capsule da mg 50;
codice: 027754011 (in base 10) 0UGZJV (in base 32),
prezzo: L. 36.850 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992) A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993; classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa, è fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 5 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985).

Composizione:

ogni capsula da mg 50 contiene: principio attivo: sertralina (come sertralina cloridrato) mg 50; eccipienti: lattosio mg 70,1, amido di mais mg 22,5, magnesio stearato mg 1,3, sodio laurilsolfato mg 0,1.

Indicazioni terapeutiche: la sertralina è indicata nel trattamento della depressione. Una volta ottenuta una risposta terapeutica soddisfacente, il proseguimento della terapia con la sertralina previene l'insorgenza di recidive o la comparsa a distanza di tempo di nuovi episodi depressivi.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 D.leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n 288/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «SILJET» (silimarina) granulare da 200 mg e capsule da 200 mg, alle condizioni di seguito specificate

Titolare A I C Foletto - S r l, con sede e domicilio fiscale in Milano, viale Tibaldi, 54, codice fiscale 10168120151

Produttore titolare dell'A I C nello stabilimento comune sito in Ronco Scrivia (GE)

Le operazioni terminali di ripartizione, imbustamento ed astucciamento della preparazione granulare vengono effettuate dalla società Ivers-Lee Italia - S p a nello stabilimento sito in Caronno Pertusella (VA)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n 67/1988, modificato dall'art 12 comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

- 1) 30 bustine di granulato da 200 mg,
codice 028280016 (in base 10) 0UZ16J (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S S N,
- 2) 30 capsule da 200 mg,
codice 028280028 (in base 10) 0UZ16W (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S S N

Composizione

ogni bustina da 200 mg contiene principio attivo estratto di cardo mariano (contenente non meno del 70% di flavonoidi espressi come Silimarina) mg 200, eccipienti sodio bicarbonato mg 493, acido tartarico mg 423, acido citrico mg 43, sodio cloruro mg 20, sodio citrato tribasico mg 46, saccarina sodica mg 16, colore giallo chinolina E 104 mg 2, aroma limone mg 80, saccarosio mg 700, lattosio mg 977;

ogni capsula da 200 mg contiene principio attivo estratto di cardo mariano (contenente non meno del 70% di flavonoidi espressi come Silimarina) mg 200, eccipienti lattosio mg 15, amido di mais mg 15, silice precipitata mg 15, magnesio stearato mg 30, gelatina animale mg 73,8, biossido di titanio mg 2,7, acqua mg 13,5

Indicazioni terapeutiche, condizioni di sofferenza organica e funzionale del parenchima epatico di varia origine conseguenti a epatiti acute, infettive e tossiche, stati post-epatitici Epatopatie croniche da cause tossiche, metaboliche o infettive Cirrosi epatica, steatosi Protezione della cellula epatica durante l'uso di farmaci epatotossici

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 D leg vo n 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 289/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «EUCAR» (L-carnitina cloridrato) nella forma flaconi monodose x g l di sciroppo.

Titolare A I C Salus Researches - S p a, con sede e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia, 58, codice fiscale 03151540584

Produttore la società titolare dell'A I C nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina, 1496

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- 10 flaconcini monodose x g l uso orale
codice 027080011 (in base 10) 0TUFBC (in base 32),
prezzo L 15 500 S O. alla G U n 182 del 4 agosto 1992) A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D L 100/1993.

classificazione medicinale prescrivibile dal S S N con decorrenza immediata

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art 6 del D M 7 marzo 1985 (S S alla G U n 71 del 23 marzo 1985)

Composizione

un flaconcino contiene principio attivo L-carnitina cloridrato g l pari a L-carnitina mg 815,5, eccipienti sorbitolo 70% g 4, saccarosio g 0,5, metil p-idrossibenzoato g 0,012, propil p-idrossibenzoato g 0,0046, saccarina sale sodico g 0,005, aroma amarena ml 0.12, acqua demmeralizzata q b. a ml 10

Indicazioni terapeutiche, deficienze primarie e secondarie di carnitina, sofferenza metabolica del miocardio in stati ischemici

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 D leg vo n 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 290/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «ALLERZIL» (terfenadina), nelle forme «60» compresse x mg 60, compresse da mg 120 e sciroppo in sospensione allo 0,6%

Titolare A I C Alleigan - S p a, con sede e domicilio fiscale in Pomezia, via Costarica, 20-22, codice fiscale 00431030584

Produttore la specialità medicinale è prodotta dalla Società Gruppo Lepetit - S p a nello stabilimento comune sito in Anagni (FR)

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

- 30 compresse x mg 60
codice 027802014 (in base 10) 0UJGDY (in base 32),
prezzo L 12 000 (S O alla G U n 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal S S N con decorrenza immediata.

- 15 compresse x mg 120
codice 027802026 (in base 10) 0UJGFB (in base 32),
prezzo L 12 100 (S O alla G U n 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal S S N con decorrenza immediata.

- n x ml 120 di sciroppo in sospensione allo 0,6%,
codice 027802038 (in base 10) 0UJGFQ (in base 32),
prezzo L 7 850 (S O. alla G U n 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal S S N con decorrenza immediata

Sui prezzi su indicati si applica la riduzione prevista dal D L 100/1993

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni è fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art 5 del D M 7 marzo 1985 (S S. alla G U n 71 del 23 marzo 1985)

Composizione

ogni compressa da mg 60 contiene terfenadina mg 60,00, eccipienti amido di mais mg 114,9, lattosio mg 305,6, gelatina mg 4,0, sodio bicarbonato mg 60,0, magnesio stearato mg 5,5,

ogni compressa da mg 120 contiene terfenadina mg 120, eccipienti amido di mais mg 126,7, lattosio mg 328,35, gelatina mg 8, sodio bicarbonato mg 72, magnesio stearato mg 4,95,

100 ml di sospensione contengono terfenadina g 0,60, eccipienti saccarina sodica g 0,20, carbossimetilcellulosa sodica g 0,50, polisorbato 60 g 0,50, silicato di alluminio e magnesio g 0,50, glucosio idrogenato g 45,00, alcool benzilico ml 1,00, aroma di banana ml 0,14, acqua depurata q b a ml 100

Indicazioni terapeutiche riniti e rino-congiuntiviti allergiche, dermatosi allergiche

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 D.leg vo n 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 291/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «REBIF» (interferone beta ricombinante umano) nelle forme liofilizzato iniettabile da U I 1 000 000 e da U I 3 000 000, liofilizzato per gocce oculari da U I 600 000 nonché pomata da U I 100 000,

Titolare A I C Baker Pharma S p a, con sede e domicilio fiscale in Roma, via Veneto, 54/b - codice fiscale 04091421000

Produttore

la produzione e il controllo del liofilizzato iniettabile x U I 1 000 000 e x U I 3 000 000 nonché del liofilizzato per gocce oculari sono effettuati sia presso lo stabilimento della società Scrono Pharma S p a sito in Modugno (Bari), sia presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Scrono S p a sito in Roma, via Casilina, 125,

la produzione ed il controllo delle fiale di solvente delle forme iniettabili nonché della siringa preimpressa di solvente della forma gocce oculari sono effettuati presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125;

la produzione ed il controllo della forma pomata sono effettuati presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

le operazioni terminali di confezionamento (astucciamento ed inserimento del foglio illustrativo) delle forme iniettabili e della forma gocce oculari sono effettuate sia presso lo stabilimento della società Sero S.p.A. sito in Modugno (Bari), sia in quello dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

le operazioni terminali di confezionamento della forma pomata sono effettuate dalla società Sero S.p.A. nello stabilimento sito in Modugno (Bari).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) 3 fl. liof. \times U.I. 1.000.000 + 3 f. solv. \times ml 1

codice: 028699015 (in base 10) 0VCUD7 (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

2) 1 fl. liof. \times U.I. 3.000.000 + 1 f. solv. \times ml 2:

codice: 028699027 (in base 10) 0VCUDM (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

3) 3 fl. liof. \times U.I. 3.000.000 + 1 f. solv. \times ml 2:

codice: 028699039 (in base 10) 0VCUDZ (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

4) 3 fl. liof. \times U.I. 600.000 + 3 siringhe \times ml 1,2 di solv. + 3 contagocce per la preparazione di gocce oculari.

codice: 028699041 (in base 10) 0VCUF1 (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

5) tubo pomata \times g 5 da U.I. 100.000:

codice: 028699054 (in base 10) 0VCUFG (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., tutte le succitate confezioni del prodotto di cui trattasi, possono essere poste in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione.

iniettabile da U.I. 1.000.000

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene: interferone β ricombinante umano 1.000.000 U.I., Eccipienti: albumina umana 9 mg, mannite 5 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 1 ml,

iniettabile da U.I. 3.000.000.

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene: interferone β ricombinante umano 3.000.000 U.I.; Eccipienti: albumina umana 9 mg, mannite 5 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 2 ml;

gocce oculari \times U.I. 600.000

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene: interferone β ricombinante umano 600.000 U.I.; Eccipienti: albumina umana 5,4 mg, mannite 3 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 siringa preimpressa con 1,2 ml di solvente contiene: mannite 36 mg, metile paraidrossibenzoato 0,24 mg, propile paraidrossibenzoato 0,12 mg, acqua per iniettabili 1,2 ml,

pomata da U.I. 100.000:

1 g di pomata contiene: interferone β ricombinante umano 100.000 U.I. Eccipienti: polietilenglicole 4000 650 mg, propilenglicole 100 mg, cetomacrogol 1000 10 mg, carbossimetilcellulosa 5 mg, albumina umana 3 mg, metile p-idrossibenzoato 0,15 mg, propile p-idrossibenzoato 0,1 mg, butilidrossianisolo 0,1 mg, tampone acetato q.b. a 1 g.

Indicazioni terapeutiche Infezioni virali acute, recidivanti e croniche:

1) Oftalmologia: Cheratoconjuntiviti da adenovirus, compresa la forma epidemica da tipo 8, Cheratoconjuntiviti da herpes virus.

2) Ginecologia: Herpes genitalis,
Urologia: Lesioni da virus del papilloma (HPV): condilomi piani ed acuminati.

3) Dermatologia. Herpes labialis; Herpes genitalis, Herpes zoster (localizzato o generalizzato); Lesioni da virus del papilloma (HPV). condilomi piani ed acuminati.

4) Epatologia Epatite cronica da virus B in pazienti adulti con positività dei marcatori della replicazione virale, Epatite cronica da virus non A - non B riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti affetti da epatite cronica attiva non A - non B con elevati livelli enzimatici e senza scompenso epatico.

Non esiste evidenza, su basi cliniche ed istologiche, di un beneficio a lungo termine.

Oncologia:

1) Neoplasia intraepiteliale della cervice uterina (CIN).

2) Versamenti pleurici neoplastici.

3) Tricoleucemia (Leucemia a cellule capellute)

4) Induzione dei recettori steroidei nel Carcinoma Mammario avanzato e nel Carcinoma Endometriale in pazienti in postmenopausa da sottoporre, successivamente, ad endocrinoterapia.

Classificazione ai fini della fornitura:

per le forme iniettabili: medicinali vendibili al pubblico su prescrizione dei centri ospedalieri (art. 8 d. leg.vo n. 539/1992);

per le forme gocce oculari e pomata: medicinali soggetti a prescrizione medica (art. 4 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 292/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «SERIFON» (interferone beta ricombinante umano) nelle forme: liofilizzato iniettabile da U.I. 1.000.000 e da U.I. 3.000.000, liofilizzato per gocce oculari da U.I. 600.000 nonché pomata da U.I. 100.000;

Titolare A.I.C.: Sero S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Casilina, 125 - codice fiscale 03636901005.

Produttore:

la produzione e il controllo del liofilizzato iniettabile \times U.I. 1.000.000 e \times U.I. 3.000.000 nonché del liofilizzato per gocce oculari sono effettuati sia presso lo stabilimento della società titolare dell'A.I.C. sito in Modugno (Bari), sia presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125;

la produzione ed il controllo delle fiale di solvente delle forme iniettabili nonché della siringa preimpressa di solvente della forma gocce oculari sono effettuati presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125;

la produzione ed il controllo della forma pomata sono effettuati presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125;

le operazioni terminali di confezionamento (astucciamento ed inserimento del foglio illustrativo) delle forme iniettabili e della forma gocce oculari sono effettuate sia presso lo stabilimento della società titolare dell'A.I.C. sito in Modugno (Bari), sia in quello dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

le operazioni terminali di confezionamento della forma pomata sono effettuate dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Modugno (Bari).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) 3 fl. hof. \times U.I. 1 000 000 + 3 f. solv \times ml 1

codice. 028698013 (in base 10) 0VCTDX (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito,

2) 1 fl. hof. \times U.I. 3 000.000 + 1 f. solv \times ml 2:

codice 028698025 (in base 10) 0VCTF9 (in base 32),

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito,

3) 3 fl. hof \times U.I. 3 000 000 + 1 f. solv \times ml 2:

codice. 028698037 (in base 10) 0VCTFP (in base 32);

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985).

Ai sensi dell'art 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

4) 3 fl. hof \times U.I. 600 000 + 3 siringhe \times ml 1,2 di solv. + 3 contagocce per la preparazione di gocce oculari.

codice 028698049 (in base 10) 0VCTGI (in base 32),

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985).

5) tubo pomata \times g 5 da U.I. 100 000.

codice 028698052 (in base 10) 0VCTG4 (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., tutte le succitate confezioni del prodotto di cui trattasi, possono essere poste in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione:

iniettabile da U.I. 1 000.000:

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene: interferone β ricombinante umano 1.000.000 U.I.; Eccipienti: albumina umana 9 mg, mannite 5 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 1 ml;

iniettabile da U.I. 3.000.000:

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene: interferone β ricombinante umano 3.000.000 U.I.; Eccipienti: albumina umana 9 mg, mannite 5 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 2 ml;

gocce oculari \times U.I. 600 000

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene interferone β ricombinante umano 600 000 U.I., Eccipienti: albumina umana 5,4 mg, mannite 3 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 siringa preriemita con 1,2 ml di solvente contiene: mannite 36 mg, metile paraidrossibenzoato 0,24 mg, propile paraidrossibenzoato 0,12 mg, acqua per iniettabili 1,2 ml,

pomata da U.I. 100 000

1 g di pomata contiene: interferone β ricombinante umano 100 000 U.I. Eccipienti: polietilenglicole 4000 650 mg, propilenglicole 100 mg, cetomacrogol 1000 10 mg, carbossimetilcellulosa 5 mg, albumina umana 3 mg, metile p-idrossibenzoato 0,15 mg, propile p-idrossibenzoato 0,1 mg, butilidrossianisolo 0,1 mg, tampone acetato q.b. a 1 g

Indicazioni terapeutiche. Infezioni virali acute, recidivanti e croniche

1) Oftalmologia Cheratocongiuntiviti da adenovirus, compresa la forma epidemica da tipo 8, Cheratocongiuntiviti da herpes virus

2) Ginecologia Herpes genitalis;

Urologia Lesioni da virus del papilloma (HPV) condilomi piani ed acuminati

3) Dermatologia Herpes labialis, Herpes genitalis. Herpes zoster (localizzato o generalizzato), Lesioni da virus del papilloma (HPV) condilomi piani ed acuminati

4) Epatologia Epatite cronica da virus B in pazienti adulti con positività dei marcatori della replicazione virale. Epatite cronica da virus non A - non B riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti affetti da epatite cronica attiva non A - non B con elevati livelli enzimatici e senza scompenso epatico

Non esiste evidenza, su basi cliniche ed istologiche, di un beneficio a lungo termine

Oncologia

1) Neoplasia intraepiteliale della cervice uterina (CIN)

2) Versamenti pleurici neoplastici

3) Tricoleucemia (Leucemia a cellule capellute)

4) Induzione dei recettori steroidei nel Carcinoma Mammario avanzato e nel Carcinoma Endometriale in pazienti in postmenopausa da sottoporre, successivamente, ad endocrinoterapia

Classificazione ai fini della fornitura

per le forme iniettabili medicinali vendibili al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri (art 8 decreto leg. vo n. 539/1992), per le forme gocce oculari e pomata medicinali soggetti a prescrizione medica (art 4 decreto leg. vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 293/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «FOSEL» (interferone beta ricombinante umano) nelle forme: liofilizzato iniettabile da U.I. 1 000 000 e da U.I. 3.000 000, liofilizzato per gocce oculari da U.I. 600 000 nonché pomata da U.I. 100.000,

Titolare A.I.C. Galibria S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, via delle Montagne Rocciose, 49 - codice fiscale 01112060635

Produttore

la produzione e il controllo del liofilizzato iniettabile \times U.I. 1 000.000 e \times U.I. 3 000 000 nonché del liofilizzato per gocce oculari sono effettuati sia presso lo stabilimento della società Sero S.p.A. sito in Modugno (Bari), sia presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

la produzione e il controllo delle fiale di solvente delle forme iniettabili nonché della siringa preriemita di solvente della forma gocce oculari sono effettuati presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

la produzione ed il controllo della forma pomata sono effettuati presso lo stabilimento dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

le operazioni terminali di confezionamento (astucciamento ed inserimento del foglio illustrativo) delle forme iniettabili e della forma gocce oculari sono effettuate sia presso lo stabilimento della società Sero S.p.A. sito in Modugno (Bari), sia in quello dell'Industria Farmaceutica Sero S.p.A. sito in Roma, via Casilina, 125,

le operazioni terminali di confezionamento della forma pomata sono effettuate dalla società Scirono Pharma S.p.A. nello stabilimento sito in Modugno (Bari)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4 legge n. 67/1988, modificato dall'art 12 comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) 3 fl. hof. \times U I 1 000 000 + 3 f. solv. \times ml 1

codice 028701011 (in base 10) 0VCWBM (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985)

Ai sensi dell'art 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito,

2) 1 fl. hof. \times U I 3 000 000 + 1 f. solv. \times ml 2

codice 028701023 (in base 10) 0VCWBZ (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985)

Ai sensi dell'art 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito,

3) 3 fl. hof. \times U I 3 000 000 + 1 f. solv. \times ml 2.

codice 028701035 (in base 10) 0VCWCC (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985)

Ai sensi dell'art 10, comma 2, del decreto-legge n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito,

4) 3 fl. hof. \times U I 600 000 + 3 siringhe \times ml 1,2 di solv. + 3 contagocce per la preparazione di gocce oculari

codice 028701047 (in base 10) 0VCWCR (in base 32);

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985)

5) tubo pomata \times g 5 da U I 100 000

codice 028701050 (in base 10) 0VCWCU (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985)

Fino alla predetta data di decorrenza della classificazione in classe a), tutte le succitate confezioni del prodotto di cui trattasi, possono essere poste in commercio con il regime dei prezzi previsto per i farmaci di classe d).

Composizione

iniettabile da U I 1 000 000

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene interferone B ricombinante umano 1 000 000 U I, Eccipienti: albumina umana 9 mg, mannite 5 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 fiala di solvente contiene soluzione fisiologica 1 ml,

iniettabile da U I 3 000 000

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene interferone B ricombinante umano 3 000 000 U I, Eccipienti: albumina umana 9 mg, mannite 5 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 2 ml,

gocce oculari \times U I 600 000.

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene: interferone B ricombinante umano 600 000 U I, Eccipienti: albumina umana 5,4 mg, mannite 3 mg, sodio acetato 0,15 mg. 1 siringa preimpreparata con 1,2 ml di solvente contiene: mannite 36 mg, metile paraidrossibenzoato 0,24 mg, propile paraidrossibenzoato 0,12 mg, acqua per iniettabili 1,2 ml,

pomata da U I 100 000

1 g di pomata contiene: interferone B ricombinante umano 100 000 U I. Eccipienti: polietilenglicole 4000 650 mg, propilenglicole 100 mg, cetomacrogol 1000 10 mg, carbossimetilcellulosa 5 mg, albumina umana 3 mg, metile p-idrossibenzoato 0,15 mg, propile p-idrossibenzoato 0,1 mg, butilidrossianisolo 0,1 mg, tampone acetato q.b. a l g

Indicazioni terapeutiche: Infezioni virali acute, recidivanti e croniche

1) Oftalmologia: Cheratoconjuntiviti da adenovirus, compresa la forma epidemica da tipo 8, Cheratoconjuntiviti da herpes virus.

2) Ginecologia: Herpes genitalis, Urologia: Lesioni da virus del papilloma (HPV): condilomi piani ed acuminati.

3) Dermatologia: Herpes labialis; Herpes genitalis, Herpes zoster (localizzato o generalizzato), Lesioni da virus del papilloma (HPV): condilomi piani ed acuminati

4) Epatologia: Epatite cronica da virus B in pazienti adulti con positività dei marcatori della replicazione virale, Epatite cronica da virus non A - non B riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti affetti da epatite cronica attiva non A - non B con elevati livelli enzimatici e senza scompenso epatico

Non esiste evidenza, su basi cliniche ed istologiche, di un beneficio a lungo termine

Oncologia

1) Neoplasia intraepiteliale della cervice uterina (CIN).

2) Versamenti pleurici neoplastici.

3) Tricoleucemia (Leucemia a cellule capellute)

4) Induzione dei recettori steroidei nel Carcinoma Mammario avanzato e nel Carcinoma Endometriale in pazienti in postmenopausa da sottoporre, successivamente, ad endocrinoterapia.

Classificazione ai fini della fornitura

per le forme iniettabili medicinali vendibili al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri (art. 8 decreto leg.vo n. 539/1992);

per le forme gocce oculari e pomata medicinali soggetti a prescrizione medica (art. 4 decreto leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 332/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «PARATIM» (timosina alfa-1) nella forma liofilizzata iniettabile da mg 2 per via sottocutanea o intramuscolare.

Titolare A.I.C. Sigma-Tau Industrie Farmaceutiche Riunite S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, viale Shakespeare, 47 codice fiscale 00410650584.

Produttore: la specialità medicinale è prodotta dalla società Scilavo S.p.A. nello stabilimento sito in Sovicille (SI) - Loc. Bellaria-Rosia;

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1 flac. hof. da mg 2 + 1 fiala solv. \times ml 1

codice 028640011 (in base 10) 0VB0SC (in base 32);

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione: il flacone di prodotto liofilizzato contiene: principio attivo Timosina Alfa-1 mg 2. Eccipienti: Tris (idrossimetil) aminometano (THAM) mg 0,1, acido citrico monoidrato mg 40, albumina umana normale purificata e pastorizzata mg 10, sodio idrossido al 30% q.b. a pH 7,4.

La fiala di solvente contiene: acqua per preparazioni iniettabili ml 1.

Indicazioni terapeutiche: coadiuvante della vaccinazione antinfluenzale in soggetti immunocompromessi.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 333/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «IMMUNAL» (timosina alfa-1) nella forma liofilizzata iniettabile da mg 2 per via sottocutanea o intramuscolare.

Titolare A.I.C.: Ellem Industria Farmaceutica S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, corso di Porta Ticinese, 89 - codice fiscale 10128980157.

Produttore: la specialità medicinale è prodotta dalla società Sclavo S.p.a. nello stabilimento sito in Sovicille (SI) - Loc. Bellaria-Rosia.

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

1 flac. liof. da mg 2 + fiala solv. x ml 1:
codice: 028643017 (in base 10) 0VB3Q9 (in base 32);
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione: il flacone di prodotto liofilizzato contiene: principio attivo: Timosina Alfa-1 mg 2. Eccipienti: Tris (idrossimetil) aminometano mg 0,1; acido citrico monoidrato mg 40; albumina umana normale purificata e pastorizzata mg 10; sodio idrossido q.b. a pH 7,4.

La fiala di solvente contiene: acqua per preparazioni iniettabili ml 1.

Indicazioni terapeutiche: coadiuvante della vaccinazione antinfluenzale in soggetti immunocompromessi.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 334/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «CLEOCIN» (clindamicina fosfato) crema vaginale al 2%.

Titolare A.I.C.: Upjohn S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Caponago (Milano), via G.E. Upjohn, 2, - codice fiscale 00768480154.

Produttore:

la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Caponago (Milano), via G.E. Upjohn, 2;

la società The Upjohn Company nello stabilimento sito in Kalamazoo - Michigan (U.S.A.).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

crema vaginale al 2% g 40+7 applicatori monouso, dosati:
codice: 028535019 (in base 10) 0V6U7C (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: 100 g di crema contengono: clindamicina fosfato g 2,376 (pari a clindamicina base g 2). Eccipienti: paraffina liquida USP g 6,42; glicole propilfenico EP g 5, polisorbato 60 EP g 5, alcool cetostearilico NF g 3,21, cetil palmitato DAB g 3,21 acido stearico NF g 2,14, sorbitano monostearato NF g 2, alcool, benzilico EP g 1, acqua depurata EP q.b. a g 100.

Indicazione terapeutiche: vaginosi batteriche.

Classificazioni ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto leg.vo n. 539/1992).

Altre condizioni: i controlli di qualità sui singoli lotti importati sono effettuati dalla società Upjohn S.p.a., nello stabilimento sito in Caponago (Milano).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 335/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «BETANTRONE» (interferone umano da fibroblasti) nelle forme: gocce oculari da 600.000 U.I., iniettabile da 1.000.000 U.I., iniettabile da 3.000.000 U.I. e pomata da 500.000 U.I.

Titolare A.I.C.: Italfarmaco S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, viale Fulvio Testi, n. 330, codice fiscale 00737420158.

Produttore: Industria Farmaceutica Sero S.p.a., nello stabilimento sito in Roma, via Casilina, n. 125.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

gocce oculari 3 flaconi di liofilizzato da 600.000 U.I. di interferone + 3 siringhe preimpilate con 1,2 ml di solvente (tampone per gocce oculari) + 3 contagocce:

codice: 028416016 (in base 10) 0V360J (in base 32);
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985);

iniettabile 3 flaconi di liofilizzato da 1.000.000 U.I. di interferone cadauno + 3 fiale di soluzione fisiologica da 1 ml:

codice: 028416028 (in base 10) 0V360W (in base 32);
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985). Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del D.L. 463/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

iniettabile 1 flacone di liofilizzato da 3.000.000 U.I. di interferone + 1 fiala di soluzione fisiologica da 2 ml:

codice: 028416030 (in base 10) 0V360Y (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

iniettabile 3 flaconi di liofilizzato da 3.000.000 U.I. di interferone cadauno + 3 fiale di soluzione fisiologica da 2 ml:

codice: 028416042 (in base 10) 0V361B (in base 32);
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985). Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del D.L. 463/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

pomata 1 siringa preimpilata contenente 500.000 U.I. di interferone (pari a 5 g di pomata):

codice: 028416055 (in base 10) 0V361R (in base 32);
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994 e con quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985). Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico dal S.S.N.

Composizione.

Gocce oculari:

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene:

Interferone umano da fibroblasti 600.000 U.I. Eccipienti: Albumina umana 5,4 mg; Mannite 3 mg; Sodio acetato 0,15 mg;

1 siringa preimpilata con 1,2 ml di solvente contiene: Mannite 36 mg; Metile p-idrossibenzoato 0,24 mg; Propile p-idrossibenzoato 0,12 mg; Acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1,2 ml.

Iniettabile da 1.000.000 U.I.:

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene:

Interferone umano da fibroblasti 1.000.000 U.I. Eccipienti: Albumina umana 9 mg; Mannite 5 mg; Sodio acetato 0,15 mg;

1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 1 ml.

Iniettabile da 3.000.000 U.I.:

1 flacone di prodotto liofilizzato contiene:

Interferone umano da fibroblasti 3.000.000 U.I. Eccipienti: Albumina umana 9 mg; Mannite 5 mg; Sodio acetato 0,15 mg;

1 fiala di solvente contiene: soluzione fisiologica 2 ml;

1 g di pomata contiene:

Interferone umano da fibroblasti 100.000 U.I. Eccipienti: Polietilenglicole 4.000 mg 650; Propilenglicole 100 mg; Cetomacrogol 1000 10 mg; Carbossimetilcellulosa 5 mg; Albumina umana 3 mg; Metile p-idrossibenzoato 0,15 mg; Propile p-idrossibenzoato 0,1 mg; Butilidrossianisolo 0,1 mg; Tampone acetato q.b. a 1 g;

Indicazioni terapeutiche:

Infezioni virali acute, recidivanti e croniche:

1) Oftalmologia:

Cheratocongiuntiviti da adenovirus, compresa la forma epidemica da tipo 8;

Cheratocongiuntiviti da herpes virus.

2) Ginecologia - urologia:

Herpes genitalis;

Lesioni da virus del papilloma (HPV): condilomi piani ed acuminati.

3) Dermatologia:

Herpes labialis;

Herpes genitalis;

Herpes zoster (localizzato o generalizzato);

Lesioni da virus del papilloma (HPV): condilomi piani ed acuminati.

4) Epatologia:

Epatite cronica da virus B in pazienti adulti con positività dei marcatori della replicazione virale;

Epatite cronica da virus non A - non B: riduzione a breve termine dell'attività della malattia in pazienti adulti affetti da epatite cronica attiva non A - non B con elevati livelli enzimatici e senza scompenso epatico. Non esiste evidenza, su basi cliniche ed istologiche, di un beneficio a lungo termine.

Oncologia:

a) Neoplasia intraepiteliale della cervice uterina (CIN);

b) Versamenti pleurici neoplastici;

c) Tricoleucemia (leucemia a cellule capellute);

d) Induzione dei recettori steroidei nel carcinoma mammario avanzato e nel carcinoma endometriale in pazienti in post-menopausa da sottoporre, successivamente, ad endocrinoterapia.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 336/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «FOY» (gabesato mesilato) IV fialoide liofilizzato + fiala solvente.

Titolare A.I.C.: Gruppo Lepetit S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via R. Lepetit, 8, codice fiscale 00795960152.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Anagni (FR).

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

IV 1 fialoide liof. mg 100 + 1 fiala solv. ml 5:

codice: 026829010 (n base 10) 0TLS6L (in base 32);

prezzo: L. 44.600 (S.O. alla G.U. n. 49 del 1° marzo 1993). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993; classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: un fialoide di liofilizzato contiene: gabesato mesilato mg 100. Eccipienti mannitolo mg 200. Una fiala di solvente contiene: acqua per preparazioni iniettabili ml 5.

Indicazioni terapeutiche: pancreatite acuta.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero e case di cura (art. 9 d.leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 337/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «RILAPROST» (estratto depurato di *Serenoa Repens*) - 30 capsule.

Titolare A.I.C.: Laboratori Guidotti S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Pisa, via Trieste, 40, codice fiscale 00678100504. La società Pharmagel S.p.a. nello stabilimento sito in Lodi (MI), con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento e di controllo da parte della società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pisa, via Trieste, 40.

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

astuccio da 30 capsule;

codice: 027339011 (in base 10) 0U2B83 (in base 32);

prezzo: L. 33.450 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992). A

tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993;

classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N. con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione: ogni capsula contiene: estratto depurato di *Serenoa repens* mg 160; componenti dell'involucro di gelatina: gelatina F.U. mg 107,90; glicerolo F.U. mg 42,40; etile p-idrossibenzoato sodico (E 215) mg 0,45; propile p-idrossibenzoato sodico (E 217) mg 0,11; titanio biossido (E 171) F.U. mg 3,60; ferro ossido giallo (E 172) mg 0,05; acqua depurata F.U. mg 12,49.

Indicazioni terapeutiche: turbe funzionali dell'ipertrofia (iperplasia) prostatica.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 338/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «AVIRASE» (aciclovir) nelle forme: compresse da 200 mg, crema dermatologica al 5% e compresse da 400 mg.

Titolare A.I.C.: Lampugnani Farmaceutici S.p.a., con sede legale in Milano, via Bianca Maria, 33, e domicilio fiscale in Nerviano (MI), via Gramsci, 4, codice fiscale n. 00738630151.

Produttore: società titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Nerviano (MI), via Gramsci, 4.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del d.leg.vo:

1) 25 compresse da mg 200:

codice: 027194012 (in base 10) 0TXWNW (in base 32);

prezzo: L. 58.500;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985);

2) tubo da g 3 di crema dermatologica al 5%:

codice: 027194024 (in base 10) 0TXP8 (in base 32);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

3) tubo da g 10 di crema dermatologica al 5%:

codice: 027194036 (in base 10) 0TXWPN (in base 32);

prezzo: L. 26.650;

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata e con quota di partecipazione alla spesa nella misura del 50%;

4) 25 compresse da 400 mg:
codice 027194048 (in base 10) 0TXWQ0 (in base 32),
prezzo L 82.300,
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con
decorrenza immediata.

I prezzi suindicati sono pubblicati nel S.O. alla *G.U.* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *G.U.* n. 71 del 23 marzo 1985).

Composizione

ogni compressa da mg 200 contiene principio attivo aciclovir mg 200; eccipienti: amido di mais mg 50, lattosio mg 230, polivinilpirrolidone mg 10, sodio laurilsolfato mg 2, magnesio stearato mg 2,

100 g di crema dermatologica al 5% contengono principio attivo aciclovir g 5; eccipienti: esteri poliglicerici di acidi grassi g 18, deciloleato g 7, polietilenglicole 1000 monacetilato g 3,33, alcool cetilico g 2, alcool feniletilico g 0,5, sodio citrato g 0,402, acido citrico monoidrato g 0,011, acqua deionizzata g 63,757;

ogni compressa da mg 400 contiene principio attivo aciclovir mg 400; eccipienti: amido di mais mg 50, lattosio mg 100, polivinilpirrolidone mg 10, sodio laurilsolfato mg 2, magnesio stearato mg 2

Indicazioni terapeutiche.

Avirale compresse è indicato
per il trattamento delle infezioni da Herpes simplex della pelle e delle mucose, compreso l'Herpes genitalis primario e recidivante,
per la soppressione delle recidive da Herpes simplex nei pazienti immunocompetenti,
per la profilassi delle infezioni da Herpes simplex nei pazienti immunocompromessi,
per il trattamento dell'Herpes zoster

Avirale crema è indicato nel trattamento delle infezioni cutanee da Herpes simplex quali Herpes genitalis primario e recorrente ed Herpes labialis

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 339/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale. «URSOBIL HT» (acido ursodesossicolico), nelle forme capsule a rilascio controllato da 225 e 450 mg,

Titolare A.I.C.: Unibios S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Treviso (NO), via Silvio Pellico, 3, codice fiscale 00118040039;

Produttore

Salus Researches S.p.A. nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina, 1496;
le operazioni terminali di confezionamento sono effettuate dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Torino, via Crescentino, 25;

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

1) 20 capsule a rilascio controllato 225 mg:
codice: 029038015 (in base 10) 0VQ5FZ (in base 32),
prezzo: L. 32.500;
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata;

2) 20 capsule a rilascio controllato 450 mg:
codice: 029038027 (in base 10) 0VQ5GC (in base 32);
prezzo: L. 59.750,
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata;

I prezzi suindicati sono pubblicati nel S.O. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993.

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni, è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985);

Composizione

una capsula da 225 mg contiene principio attivo acido ursodesossicolico mg 225, eccipienti: idrossipropilcellulosa mg 3, cellulosa microcristallina mg 47. Composizione della capsula: gelatina mg 74,5, biossido di titanio mg 1,5,

una capsula da 450 mg contiene principio attivo acido ursodesossicolico mg 450, eccipienti: idrossipropilcellulosa mg 6, cellulosa microcristallina mg 84. Composizione della capsula: gelatina mg 123,5, biossido di titanio mg 2,5

Indicazioni terapeutiche: alterazioni qualitative e quantitative della funzione biliogenetica, comprese le forme di bile sovrassatura in colesterolo, per opporsi alla formazione di calcoli di colesterolo o per realizzare condizioni idonee allo scioglimento se sono già presenti calcoli radiotrasparenti in particolare calcoli colelitici in colecisti funzionante e calcoli nel coledoco residuanti e ricorrenti dopo interventi sulle vie biliari. Dispepsie biliari.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto leg.vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 313/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «RECALCIN» (calcitonina sintetica di anguilla) nelle forme iniettabile iniezione da U.I. 100 e da U.I. 50,

Titolare A.I.C.: Midy S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Piranesi, 38, codice fiscale 00130870151,

Produttore: la specialità medicinale è prodotta dalla società Sclavo S.p.A. nello stabilimento sito in Sovicille (Siena) località Bellaria-Rosia

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) 5 flaconi di liofilizzato da U.I. 100 + 5 fiale di solvente x ml l

codice 028060010 (in base 10) 0USBCB (in base 32),
prezzo L. 30.400 (S.O. alla *G.U.* n. 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata,

2) 5 flaconi di liofilizzato da U.I. 50 + 5 fiale di solvente x ml l

codice 028060022 (in base 10) 0USBCQ (in base 32),
prezzo L. 16.650 (S.O. alla *G.U.* n. 182 del 4 agosto 1992)
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993

La quota di partecipazione alla spesa delle suddette confezioni è fissata nella misura del 50% con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla *G.U.* n. 71 del 23 marzo 1985)

Composizione: iniettabile da U.I. 100

un flacone di liofilizzato contiene principio attivo calcitonina sintetica di anguilla 100 UI, eccipienti: albumina umana 20,00 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg,

una fiala di solvente contiene acqua per preparazioni iniettabili 1 ml

Iniettabile da U.I. 50

un flacone di liofilizzato contiene principio attivo calcitonina sintetica di anguilla 50 UI, eccipienti: albumina umana 20,00 mg, sodio fosfato monobasico monoidrato 4,14 mg,

una fiala di solvente contiene acqua per preparazioni iniettabili 1 ml

Indicazioni terapeutiche

malattia di Paget (Osteitis deformans),
ipercalcemia da tumori maligni, da iperparatiroidismo e da intossicazione da vitamina D,
morbo di Sudeck,
osteoporosi di varia origine eventualmente in associazione ad altre terapie richieste da ciascun quadro morboso.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto leg.vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 314/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «ANTIB» (metisoprinolo), nelle forme collutorio e lavanda vaginale

Titolare A.I.C. Max Farma S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Corsico (Milano), via C. Colombo, 5/C, codice fiscale 01393930019

Produttore la società Sofar S.p.A., nello stabilimento sito in Trezzano Rosa (Milano)

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- 1) flacone collutorio 100 ml
codice 028477014 (in base 10) 0V51LQ (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal SSN

- 2) 10 bustine per lavande vaginali g 5
codice 028477026 (in base 10) 0V51M2 (in base 32),
prezzo L. 39.850 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993, classificazione medicinale prescrivibile dal SSN, con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione

100 ml di soluzione contengono metisoprinolo g 20, eccipienti glicerizzato di ammonio g 1, saccarina F.U. g 1, p-idrossibenzoato di metile F.U. g 0,135, p-idrossibenzoato di propile F.U. g 0,015, alcool etilico F.U. ml 10, essenza di menta F.U. ml 0,05, acqua depurata I.U. q.b. a ml 100.

una bustina contiene metisoprinolo g 5, eccipienti cetimide F.U. g 0,1 sodio cloruro I.U. g 4,5

Indicazioni terapeutiche: ANFIB, viene indicato per il trattamento locale delle affezioni di origine virale, quali le affezioni erpetiche, sensibili al metisoprinolo.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 315/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «RISOLTUSS» (cloperastina fendizoato)

Titolare A.I.C. Magis Farmaceutici S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Brescia, via Cacciamali, n. 34 - 36 - 38, codice fiscale 00312600174

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Brescia, via Cacciamali, 34 - 36 - 38

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- flacone x ml 200 di sospensione orale
codice 027763010 (in base 10) 0U118B2 (in base 32),
prezzo L. 13.000 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993, classificazione medicinale prescrivibile dal SSN, con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione 100 ml di sospensione contengono

principio attivo cloperastina fendizoato mg 708 (parti a cloperastina cloridrato mg 400); eccipienti gomma xantana g 0,200, poliossietilene stearato g 0,1, xilitolo g 20, metile p-idrossibenzoato g 0,122, propile p-idrossibenzoato g 0,018, aroma di banana g 0,03, acqua deionizzata q.b. a ml 100

Indicazioni terapeutiche sedativo della tosse

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 316/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «UBISINT» (ubidecarenone), nelle forme capsule x mg 50 e flaconcini per os monodose da mg 50;

Titolare A.I.C. Francia Farmaceutici S.r.l., Industria Farmaco Biologica, con sede e domicilio fiscale in Milano, via dei Pestagalli, 7, codice fiscale 00798630158,

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, via dei Pestagalli, 7

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- 1) 14 capsule x mg 50
codice 026285039 (in base 10) 0T24ZII (in base 32),
prezzo: L. 31.000 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal SSN, con decorrenza immediata.

- 2) 10 flaconcini per os monodose x mg 50.
codice 026285041 (in base 10) 0T24ZK (in base 32);
prezzo L. 26.050 (S.O. alla G.U. n. 182 del 4 agosto 1992),
classificazione medicinale prescrivibile dal SSN, con decorrenza immediata.

Sui prezzi suindicati si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993.

Per le succitate confezioni la quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985)

Composizione

ogni capsula contiene principio attivo ubidecarenone mg 50, eccipienti lattosio mg 118, amido di mais mg 19,35, idrossipolimetilcellulosa mg 2,70, cellulosa microgranulare mg 9,05, calcio stearato mg 0,90, capsule contenitrici gelatina mg 58,80, titanio biossido mg 1,20,

ogni flaconcino contiene Tappo principio attivo ubidecarenone mg 50, eccipienti polivinilpirrolidone mg 7, polisorbato 80 mg 3, amido di mais mg 55, silice precipitata mg 5, flaconcino eccipienti sorbitolo soluzione mg 3500, sodio benzoato mg 10, aroma ananas-limone mg 15, acido citrico monoidrato mg 15, acqua depurata q.b. a ml 8

Indicazioni terapeutiche: deficienze del coenzima Q 10 ed alterazioni del metabolismo del miocardio in cardiopatie acute e croniche

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 317/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «SABA» (Serenoa Repens) capsule

Titolare A.I.C. Lampugnani Farmaceutici S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Bianca Maria, n. 32, codice fiscale 00738630151

Produttore la specialità medicinale succitata viene prodotta e confezionata dalla società Pharmagel S.p.A., nello stabilimento sito in Lodi (Milano). I controlli sono effettuati dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Nerviano (Milano)

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- 30 capsule da 160 mg
codice 026817015 (in base 10) 01LDHR (in base 32),
prezzo L. 19.750 (supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993;
classificazione medicinale prescrivibile dal SSN, con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione, ogni capsula contiene principio attivo, estratto lipidico sterico di *Serenoa Repens* 160 mg, eccipienti, gelatina mg 74; glicerina mg 28,60, titanio biossido (E 171) mg 0,82; ferro ossido rosso

(E 172) mg 0,16, ferro ossido marone (E 172) mg 0,33, ferro ossido giallo (E 172) mg 0,13, etile-p-idrossibenzoato (E 215) mg 0,31, propile-p-idrossibenzoato (E 217) mg 0,08, acqua depurata mg 5,57

Indicazioni terapeutiche: turbe funzionali dell'ipertrofia prostatica

Regime di dispensazione: la vendita al pubblico della specialità medicinale è subordinata alla presentazione di ricetta medica

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 318/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «DIFLUID» (diidrocorticistina metansolfonato) soluzione per uso orale

Titolare A.I.C. Bioprogress S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia, 58, codice fiscale 07696270581

Produttore Salus Researches S.p.A. nello stabilimento consortile sito in Roma, via Tiburtina, 1496

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

10 flaconcini monodose sospensione uso orale
codice 028368013 (in base 10) 0VIR4F (in base 32),
prezzo L. 21.800 (supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993,
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione: un flaconcino monodose contiene:

rapporto serbatoio principio attivo diidrocorticistina metansolfonato mg 20. Eccipienti: mannitolo mg 120, sodio diottilsolfosuccinato mg 1,5, capomeri di esteri dell'acido acilico e metacrilico mg 2,8, etilcellulosa mg 5,7, sodio carbossimetilamido mg 5, polietilenglicole 6000 mg 5,

flaconcino solvente sodio metile p-idrossibenzoato mg 14, saccarina mg 10, aroma ginger mg 0,03, acido cloridrico q.b. a pH 6, acqua depurata q.b. a ml 7.

Indicazioni terapeutiche: malattia cerebrovascolare cronica (vertigini, disturbi della memoria, difficoltà di concentrazione, variazione di umore) coadiuvante nell'ipertensione, cefalee, terapia intervallare dell'emicrania, affezioni vascolari periferiche.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 319/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «URSODIOL» (acido ursodesossicolico), nella forma capsule da mg 300

Titolare A.I.C. Bioprogress S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Aurelia, 58, codice fiscale 07696270581

Produttore: la specialità medicinale è prodotta dalla società Salus Researches S.p.A. nello stabilimento sito in Roma, via Tiburtina, 1496

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

20 capsule x mg 300
codice 028366019 (in base 10) 0VIP63 (in base 32),
prezzo L. 28.250 (supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993,
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% e con applicazione dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985).

Composizione: ogni capsula contiene

principio attivo: acido ursodesossicolico mg 300, eccipienti: amido mg 44, magnesio stearato mg 3, silice colloidale mg 4

Indicazioni terapeutiche: alterazioni qualitative o quantitative della funzione biliogenetica, comprese le forme con bile sovrasatura in colesterolo per opporsi alla formazione di calcoli di colesterolo o per realizzare condizioni idonee allo scioglimento se sono già presenti calcoli radiotrasparenti, in particolare, calcoli colelitici in colecisti funzionante e calcoli nel coledoco residuanti o ricorrenti dopo interventi sulle vie biliari. Dispepsie biliari.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 320/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «GASTRAX» nelle forme sospensione uso orale e compresse

Titolare A.I.C. Smittkline Beecham Farmaceutici S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Baranzate di Bollate (Milano), via Zambelletti codice fiscale 03524320151

Produttore: la produzione della specialità medicinale è effettuata dalla Smith Kline e French Labs Ltd nello stabilimento sito in Hertfordshire (Inghilterra)

Le operazioni terminali di confezionamento sono effettuate sia presso lo stabilimento della società estera di cui sopra sia dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Baranzate di Bollate (Milano)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- 1) flacone di sospensione uso orale x ml 200
codice 028357010 (in base 10) 0VIDDL (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.,
- 2) 20 compresse
codice 028357022 (in base 10) 0VIDDY (in base 32),
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

10 ml di sospensione contengono: cimetidina 200 mg, acido algamico 500 mg, eccipienti: potassio bicarbonato 318 mg, cellulosa microcristallina 17 mg, sodio carbossimetilcellulosa 3 mg, glicole propilenico 500 mg, propile p-idrossibenzoato 5 mg, butile p-idrossibenzoato 10 mg, sodio edetato 10 mg, sorbitolo 70% non cristallizzabile 4000 mg, sodio fosfato bibasico 31 mg, sodio fosfato tribasico dodecaidrato 47,5 mg, saccarina sodica 20 mg, aroma frutto della passione 1 mg, aroma menta piperita 2 mg, titanio biossido 50% (dispersione al 50% di titanio biossido in glicerina) 80 mg, acqua depurata q.b. a ml 10.

ogni compressa contiene: cimetidina 200 mg, acido algamico 500 mg, eccipienti: sodio bicarbonato 170 mg, Eudragit E100 20 mg, sorbitolo 680 mg, amido pregelatinizzato 30 mg, sodio croscarmellosio 60 mg, lattosio 330 mg, aspartame 5 mg, saccarina sodica 5 mg, magnesio stearato 25 mg, aroma anice 20 mg, aroma butterscotch 10 mg, aroma menta piperita 20 mg

Indicazioni terapeutiche: esofagite con reflusso gastroesofageo e ipersecrezione acida

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 321/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «ANGIOFLUX» (glucosammina glucosammina solfato) nelle forme fiale iniettabili uso intramuscolare e da 600 U.L.S. e capsule da 250 U.L.S.

Titolare A.I.C. Mitum S.r.l. con sede e domicilio fiscale in Brescia via Rodi, 27, codice fiscale 07047730150

Produttore

la produzione della specialità medicinale è effettuata dalla società titolare dell'AIC nello stabilimento consortile sito in Brescia, via Cacciamali 34-36-38,

per la forma capsule la fase produttiva relativa all'incapsulamento è effettuata dalla società Pharmagel S.p.A. nello stabilimento sito in Lodi (Milano)

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

10 fiale in v. e v. da 600 U.L.S.

codice 027932019 (in base 10) 0UNICM (in base 32)

prezzo L. 31.200 (supplemento ordinario alla *Gazzetta*

Ufficiale n. 182 del 4 agosto 1992),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

50 capsule da 250 U.L.S.

codice 027932021 (in base 10) 0UNICP (in base 32),

prezzo L. 54.050 (supplemento ordinario alla *Gazzetta*

Ufficiale n. 182 del 4 agosto 1992)

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza immediata

(Sui prezzi su indicati si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993)

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni è fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 6 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 71 del 23 marzo 1985)

Composizione

una fiala contiene principio attivo glucoronilglucosaminilglicano solfato U.L.S. 600. Ecceipienti sodio cloruro mg 18, acqua p.p.i. q.b. ml 2

una capsula contiene principio attivo glucoronilglucosaminilglicano solfato U.L.S. 250. Ecceipienti methyl 812 mg 82,7, sodio laurilsolfato mg 3,3, silice precipitata mg 3

Indicazioni terapeutiche: patologie vascolari a rischio trombotico

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 322/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «DIAZEMULS» (diazepam), nella forma fiale x mg 10 2 ml di emulsione iniettabile uso i.m. e v., per infusione

Titolare A.I.C. Kabi Pharmacia AB Stoccolma (Svezia), rappresentata in Italia dalla società Pierrel S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Capua (Caserta), strada Statale Appia, codice fiscale 00294170634

Produttore la società titolare dell'AIC nello stabilimento sito in Stoccolma (Svezia)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) 3 fiale da mg 10 2 ml

codice 028106019 (in base 10) 0U1R93 (in base 32),

classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

2) 10 fiale da mg 10 2 ml

codice 028106021 (in base 10) 0U1R95 (in base 32),

classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: 1 ml di emulsione contiene principio attivo diazepam mg 5, ecceipienti lipidi di soia mg 150, fosfolipidi da tuorlo d'uovo mg 12, monogliceridi acetilati mg 50, glicerolo mg 22,5, sodio idrossido q.b. a pH 8, acqua per prep. iniettabili q.b. a ml 1

Indicazioni terapeutiche: la somministrazione di DIAZEMULS è indicata quando si richieda un rapido effetto del diazepam premedicazione (sedazione) per interventi chirurgici, endoscopie, cateterizzazioni cardiache, episodi epilettici, tetanici e convulsivi gravi, stati di ansia e di agitazione compreso il delirium tremens

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (art. 5 decreto legislativo n. 539/1992)

Medicine soggetto a prescrizione medica speciale secondo la disciplina del decreto del Presidente della Repubblica n. 309/1990 (art. 6 decreto legislativo n. 539/1992)

Altre condizioni: la specialità medicinale deve essere destinata all'impiego nel solo territorio italiano

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 323/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «GLUCOERRO» (gluconato ferroso) nella forma flaconcini con tappo serbatoio uso orale x mg 300

Titolare A.I.C. I.I.R.M.A. S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Firenze, via di Scandicci, 37, codice fiscale 00394440481

Produttore la produzione della specialità medicinale è effettuata sia dalla società titolare dell'AIC nello stabilimento sito in Firenze, via di Scandicci, sia dall'Istituto Farmacobiologico Malesci S.p.A. nello stabilimento sito in Firenze, via Paisiello. I controlli sul prodotto finito sono effettuati dalla società titolare dell'AIC nello stabilimento sito in Firenze, via di Scandicci, 37

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

10 flaconcini con tappo serbatoio x mg 300 uso orale

codice 026696017 (in base 10) 01GOBK (in base 32),

prezzo L. 20.000 (supplemento ordinario alla *Gazzetta*

Ufficiale n. 182 del 4 agosto 1992) A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993.

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Composizione: ogni tappo serbatoio contiene gluconato ferroso mg 300 (pari a ferro mg 37,5) ecceipienti dimeticona mg 15, glucosio mg 40, ogni flaconcino solvente contiene ecceipienti inattosio g 3, sorbitolo g 0,750, glicerolo g 0,750, acido citrico g 0,020, aroma fragola g 0,020, menta essenza g 0,00015, metile p-idrossibenzoato g 0,015, propile p-idrossibenzoato g 0,003, colore caramello (E 150) g 0,050, acqua depurata q.b. a g 15

Indicazioni terapeutiche: trattamento degli stati di carenza di ferro assoluta o relativa, anemie sideropeniche latenti e conclamate dell'infanzia e dell'età adulta, dovute a deficiente apporto o assorbimento di ferro, anemie secondarie ad emorragie acute o croniche oppure a malattie infettive parassitarie, gravidanza ed allattamento

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 324/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «SUSTEMIAL» (ferroso gluconato) nella forma flaconcini con tappo serbatoio uso orale x mg 300

Titolare A.I.C. Malesci Istituto Farmacobiologico S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Firenze, via N. Porpora n. 22/24, codice fiscale 00408570489

Produttore la società titolare dell'AIC nello stabilimento sito in Firenze, via G. Paisiello

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

10 flaconcini con tappo serbatoio x mg 300 uso orale

codice 026688010 (in base 10) 01GGJB (in base 32),

prezzo L. 20.000 (supplemento ordinario alla *Gazzetta*

Ufficiale n. 182 del 4 agosto 1992) A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993.

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Composizione: ogni tappo serbatoio contiene: ferroso gluconato mg 300 (pari a ferro elementare mg 37,5), eccipienti: dimeticone mg 15, glucosio mg 40. ogni flaconcino solvente contiene gli eccipienti: fruttosio g 3, sorbitolo g 0,750, glicerolo g 0,750, acido citrico g 0,020, aroma fragola g 0,020, menta essenza g 0,00015, metile p-idrossibenzoato g 0,015, propile p-idrossibenzoato g 0,003, colore caramello E 150 g 0,050, acqua depurata q.b. a g 15.

Indicazioni terapeutiche: trattamento degli stati di carenza di ferro assoluta o relativa, anemie sideropeniche latenti e conclamate dell'infanzia e dell'età adulta, dovute a deficiente apporto o assorbimento di ferro, anemie secondarie a emorragie acute o croniche oppure a malattie infettive parassitarie, gravidanza ed allattamento.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 325/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale: «CROMATONFERRO» (gluconato ferroso) nella forma: flaconcini con tappo serbatoio uso orale × mg 300.

Titolare A.I.C. A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Firenze, via Sette Santi, 3, codice fiscale 00395270481.

Produttore: la produzione della specialità medicinale è effettuata dall'Istituto Farmacobiologico Malesci S.p.A. nello stabilimento sito in Firenze, via G. Paisiello.

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

10 flaconcini con tappo serbatoio × mg 300 uso orale
codice 026689012 (in base 10) 01GHHN (in base 32),
prezzo L. 20.000 (supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993.

classificazione medicinale: prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione: ogni tappo serbatoio contiene: gluconato ferroso 300 mg (pari a ferro elementare mg 37,5), eccipienti: dimeticone mg 15, glucosio mg 40. ogni flaconcino solvente contiene gli eccipienti: fruttosio g 3, sorbitolo g 0,750, glicerolo g 0,750, acido citrico g 0,020, aroma fragola g 0,020, menta essenza g 0,00015, metile p-idrossibenzoato g 0,015, propile p-idrossibenzoato g 0,003, colore caramello E 150 g 0,050, acqua depurata q.b. a g 15.

Indicazioni terapeutiche: trattamento degli stati di carenza di ferro assoluta o relativa, anemie sideropeniche latenti e conclamate dell'infanzia e dell'età adulta, dovute a deficiente apporto o assorbimento di ferro, anemie secondarie a emorragie acute o croniche oppure a malattie infettive parassitarie, gravidanza ed allattamento.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 326/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale: «SFRPENS» (Scienoa Repens) capsule.

Titolare A.I.C. Laboratorio Italiano Biochimico Farmaceutico Lisapharma S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Erba (Como), via Licinio, n. 11, codice fiscale 00232040139.

Produttore: la specialità medicinale sopra indicata viene prodotta e confezionata dalla società Pharmagel S.p.A. nello stabilimento sito in Lodi (Milano). I controlli sono effettuati dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Erba (Como).

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

30 capsule da 160 mg.

codice 027313016 (in base 10) 0W1JVS (in base 32).

prezzo L. 19.750 (supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 182 del 4 agosto 1992). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal decreto-legge n. 100/1993.

classificazione medicinale: prescrivibile a carico del S.S.N. con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Composizione: ogni capsula contiene principio attivo: estratto lipidico sterolico di *Scienoa Repens* 160 mg, eccipienti: gelatina mg 74, glicerina mg 28,60, titanio biossido (E 171) mg 0,82, ferro ossido rosso (E 172) mg 0,16, ferro ossido marrone (E 172) mg 0,33, ferro ossido giallo (E 172) mg 0,13, etile p-idrossibenzoato (E 215) mg 0,31, propile p-idrossibenzoato (E 217) mg 0,08, acqua depurata mg 5,57.

Indicazioni terapeutiche: turbe funzionali dell'ipertrofia prostatica.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 327/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale: «ALGITEC» nelle forme: compresse e sospensione uso orale.

Titolare A.I.C. Smith Kline e French S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Baranzate di Bollate (Milano), via Zambelletti, codice fiscale 00867930158.

Produttore: la produzione della specialità medicinale è effettuata dalla Smith Kline e French Labs Ltd. nello stabilimento sito in Hertfordshire (Inghilterra).

Le operazioni terminali di confezionamento sono effettuate sia presso lo stabilimento della società estera di cui sopra sia dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Baranzate di Bollate (Milano).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

1) 20 compresse

codice 027643016 (in base 10) 0UCM48 (in base 32)

classificazione medicinale: non prescrivibile dal S.S.N.

2) flacone di sospensione uso orale × ml 200

codice 027643028 (in base 10) 0UCM4N (in base 32)

classificazione medicinale: non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

ogni compressa contiene: cimetidina 200 mg, acido algamico 500 mg, eccipienti: sodio bicarbonato 170 mg, Eudragit E100 20 mg, sorbitolo 680 mg, amido pregelatinizzato 30 mg, sodio croscarmellosio 60 mg, lattosio 330 mg, aspartame 5 mg, saccarina sodica 5 mg, magnesio stearato 25 mg, aroma anice 20 mg, aroma butterscotch 10 mg, aroma menta piperita 20 mg.

10 ml di sospensione contengono: cimetidina 200 mg, acido algamico 500 mg, eccipienti: potassio bicarbonato 318 mg, cellulosa microcristallina 17 mg, sodio carbossimetilcellulosa 3 mg, glicole propilenico 500 mg, propile p-idrossibenzoato 5 mg, butile p-idrossibenzoato 10 mg, sodio edetato 10 mg, sorbitolo 70% non cristallizzabile 4000 mg, sodio fosfato bibasico 31 mg, sodio fosfato tribasico dodecadiato 47,5 mg, saccarina sodica 20 mg, aroma frutto della passione 1 mg, aroma menta piperita 2 mg, titanio biossido 50% (dispersione al 50% di titanio biossido in glicerina) 80 mg, acqua depurata q.b. a ml 10.

Indicazioni terapeutiche: esofagite con reflusso gastroesofageo e ipersecrezione acida.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale: non soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n 357/1993 del 10 maggio 1993

Specialità medicinale «CEBRAN» (Nicerigolina) nella forma gocce 1% e compresse 30 mg

Titolare A I C Istituto Farmaco Biologico Ripari Geio S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Monteriggioni (Siena), via Montarioso, 11, codice fiscale 00050260520

Produttore la società titolare dell'AIC nello stabilimento comune sito in Monteriggioni (Siena) via Montarioso, 11

Confezioni autorizzate codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992

flacone gocce 30 ml 1%

codice 028568018 (in base 10) 0V7UGL (in base 32)

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsti per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

30 compresse 30 mg

codice 028568020 (in base 10) 0V7UGN (in base 32)

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsti per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

un flacone contiene nicerigolina 300 mg eccipienti: acido tartarico 93 mg, flacone solvente contenente 30 ml di soluzione acquosa allo 0,1% di metile p-idrossibenzoato.

compresse da 30 mg, una compressa contiene nicerigolina 30 mg, eccipienti: calcio fosfato basico 73,3 mg, sodio CMC 1,3 mg, cellulosa microgranulare 22,4 mg, magnesio stearato 3 mg, idrossipropilmetilcellulosa (2910) 2 mg, silicone 0,015 mg, titanio biossido 0,725 mg, polietilenglicol 6000 0,29 mg, E 172 (ossido di ferro rosso) 0,0725 mg

Indicazioni terapeutiche

per la preparazione gocce

Turbe metabolico-vascolari cerebrali, acute e croniche (arteriosclerosi cerebrale, trombosi ed embolia cerebrale, ischemia cerebrale transitoria). Turbe metabolico-vascolari periferiche acute e croniche (arteriopatie organiche e funzionali degli arti, morbo di Raynaud, altre sindromi da alterata irrorazione periferica). Cefalee. Terapia coadiuvante dell'ipertensione arteriosa.

per la preparazione compresse

Turbe metabolico-vascolari cerebrali, acute e croniche (arteriosclerosi cerebrale, trombosi e embolia cerebrale, ischemia cerebrale transitoria).

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 358/1993 del 10 maggio 1993

Specialità medicinale «STRATOFFER» (ferro proteinsuccinato) nelle forme: flaconi di soluzione uso orale da mg 1200, bustine monodose di granulare da mg 1200 e compresse da mg 1200

Titolare A I C Italfarmaco S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, viale Fulvio Testi, 330, codice fiscale 00737420158

Produttore

la produzione della specialità medicinale sopra indicata, in tutte le forme farmaceutiche e effettuata dalla società titolare dell'AIC nello stabilimento comune sito in Milano, viale Fulvio Testi, 330,

le operazioni di imbustamento della forma bustine monodose di granulare da mg 1200 sono effettuate dalla società Ivers Lee Italia S.p.A. nello stabilimento sito in Caronno Pertusella (Varese)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

10 flaconi di soluzione uso orale da mg 1200

codice 028128015 (in base 10) 0UUDSH (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

10 bustine monodose uso orale da mg 1200

codice 028128027 (in base 10) 0UUDSV (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994,

10 compresse da mg 1200

codice 028128039 (in base 10) 0UUDT7 (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa delle succitate confezioni è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

un flacone da 22,5 ml di soluzione orale contiene: ferro proteinsuccinato mg 1200 (pari a Fe^{3+} mg 60). Eccipienti: sorbitolo g 2,100, glicole propilenico g 1,500, metile p-idrossibenzoato sale sodico g 0,067, propile p-idrossibenzoato sale sodico g 0,0225, aroma morella g 0,090, saccarina sodica g 0,0225, sodio idrossido g 0,090, acqua depurata q.b. a ml 22,5,

una bustina da 7,5 g contiene: ferro proteinsuccinato mg 1200 (pari a Fe^{3+} mg 60). Eccipienti: sorbitolo g 5,7123, lattosio g 0,4500, sodio laurilsolfato g 0,0150, metile p-idrossibenzoato g 0,00285, propile p-idrossibenzoato g 0,00285, aroma caramello Mou g 0,0120, aroma morella g 0,0900, saccarina sodica g 0,0150,

una compressa contiene: ferro proteinsuccinato mg 1200 (pari a Fe^{3+} mg 60). Eccipienti: glicerilpalmitostearato mg 180, sodio carboximetilcellulosa mg 100, metile p-idrossibenzoato mg 2,85, propile p-idrossibenzoato mg 2,85

Indicazioni terapeutiche: trattamento degli stati di carenza di ferro assoluta o relativa, anemie sideropeniche latenti o conclamate, dell'infanzia e dell'età adulta, dovute a deficiente apporto o assorbimento di ferro, secondarie a emorragie acute o croniche oppure a malattie infettive, gravidanza, allattamento.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 359/1993 del 10 maggio 1993

Specialità medicinale PERACIL (piperacillina sodica)

Titolare A I C Laboratorio Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, 1004, codice fiscale 08205300588

Produttore IBI-Istituto Biochimico Italiano Giovanni Lorenzini S.p.A. nello stabilimento sito in Aprilia (Latina)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1 flacone g 1 IM/EV + 1 fiala solv

codice 028595015 (in base 10) 0V8NU7 (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994;

1 flacone g 2 IM/EV + 1 fiala solv

codice 028595027 (in base 10) 0V8NUM (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994

Per le confezioni predette la quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50% con applicazione dell'art. 5 del decreto ministeriale 7 marzo 1985 (supplemento straordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985)

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili del S.S.N.

Composizione:

un flacone g 1 contiene: piperacillina sodica g 1,04 (equivalente a piperacillina g 1). La fiala solvente (da utilizzare solo in caso di somministrazione intramuscolare) contiene: lidocaina cloridrato F.U. mg 10, acqua p.p.i. F.U. quanto basta a ml 2;

un flacone g 2 contiene: piperacillina sodica g 2,08 (equivalente a piperacillina g 2). La fiala solvente (da utilizzare solo in caso di somministrazione intramuscolare) contiene: lidocaina cloridrato F.U. mg 20, acqua p.p.i. F.U. quanto basta a ml 4.

Indicazioni terapeutiche:

Batteri gram-negativi. PERACIL è indicato nel trattamento delle seguenti infezioni sostenute da germi patogeni sensibili alla piperacillina e particolarmente *Pseudomonas*, *Proteus* indolo-positivo ed indolo-negativo, *Citrobacter*, *Klebsiella*, *Enterobacter*, *Serratia*, *E. coli*, *H. influenzae*, *N. meningitidis*, *Neisseria gonorrhoeae*:

1) infezioni complicate e semplici, del rene e delle vie genito urinarie. PERACIL si dimostra particolarmente efficace in conseguenza delle elevate concentrazioni di farmaco attivo raggiunte nelle urine, sia per somministrazione intramuscolare che per somministrazione endovenosa;

2) infezioni acute e croniche delle vie respiratorie;

3) infezioni sistemiche gravi e setticemie;

4) infezioni della cute e dei tessuti molli.

PERACIL evidenzia un'azione sinergica se impiegato in associazione con antibiotici aminoglicosidi. Tale caratteristica può essere favorevolmente sfruttata, nella pratica clinica, nelle infezioni sostenute da microorganismi patogeni gram-negativi.

Batteri anaerobi. PERACIL è indicato nel trattamento delle seguenti infezioni sostenute da batteri anaerobi e particolarmente *Bacteroides* (incluso *B. fragilis*), *Clostridium*, *Peptococcus* e *Peptostreptococcus*:

1) infezioni pleuro-polmonari quali empiema, polmonite ed ascesso polmonare;

2) infezioni della cavità addominale quali peritonite ed ascesso (tipicamente derivanti da microorganismi anaerobi, normali ospiti dell'apparato gastro-enterico);

3) infezioni ginecologiche quali endometrite, infiammazione pelvica, ascesso pelvico e salpingite;

4) infezioni della pelle e tessuti molli;

5) setticemie;

6) profilassi perioperatoria.

Batteri gram-positivi e misti. PERACIL è indicato nel trattamento delle infezioni come quelle prima elencate, sostenute da batteri gram-positivi inclusi streptococchi, pneumococchi, stafilococchi non produttori di penicillinasi ed enterococchi.

PERACIL ha una sua validità nel trattamento di infezioni miste: gram-positivi, gram-negativi, aerobi/anaerobi.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 360/1993 del 10 maggio 1993

Specialità medicinale: «IOMERON» (iomeprolo) iniettabile per via intraarteriosa e intravenosa.

Titolare A.I.C.: Bracco S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via E. Folli, 50, codice fiscale 00825120157.

Produttore: la società titolare dell'AIC nello stabilimento consortile sito in Milano, via E. Folli, 50.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1 del decreto legislativo n. 539/1992:

1) «250» fiala 10 ml:

codice: 028282010 (in base 10) 0UZ34U (in base 32);

prezzo: L. 18.900;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

2) «300» fiala 10 ml

codice: 028282022 (in base 10) 0UZ356 (in base 32)

prezzo: L. 22.350;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

3) «300» fiala 20 ml

codice: 028282034 (in base 10) 0UZ35L (in base 32)

prezzo: L. 42.950;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

4) «350» fiala 20 ml

codice: 028282046 (in base 10) 0UZ35Y (in base 32)

prezzo: L. 49.800;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

5) «300» flacone 30 ml

codice: 028282059 (in base 10) 0UZ36C (in base 32)

prezzo: L. 63.500;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

6) «350» flacone 30 ml

codice: 028282061 (in base 10) 0UZ36I (in base 32)

prezzo: L. 73.800;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

7) «400» flacone 30 ml

codice: 028282073 (in base 10) 0UZ36T (in base 32)

prezzo: L. 84.050;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

8) «150» flacone 50 ml

codice: 028282085 (in base 10) 0UZ375 (in base 32)

prezzo: L. 53.250;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

9) «200» flacone 50 ml

codice: 028282097 (in base 10) 0UZ37K (in base 32)

prezzo: L. 70.350;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

10) «250» flacone 50 ml.

codice: 028282109 (in base 10) 0UZ37X (in base 32)

prezzo: L. 87.450;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

11) «300» flacone 50 ml.

codice: 028282111 (in base 10) 0UZ37Z (in base 32)

prezzo: L. 104.400;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

12) «350» flacone 50 ml

codice: 028282123 (in base 10) 0UZ38C (in base 32)

prezzo: L. 120.850;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

13) «400» flacone 50 ml

codice: 028282135 (in base 10) 0UZ38R (in base 32)

prezzo: L. 137.650;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

14) «150» flacone 75 ml.

codice: 028282147 (in base 10) 0UZ393 (in base 32)

prezzo: L. 78.900;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

15) «200» flacone 75 ml

codice: 028282150 (in base 10) 0UZ396 (in base 32);

prezzo: L. 104.400;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

16) «250» flacone 75 ml:

codice: 028282162 (in base 10) 0UZ39L (in base 32);

prezzo: L. 129.300;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

17) «300» flacone 75 ml:

codice: 028282174 (in base 10) 0UZ39Y (in base 32);

prezzo: L. 154.300;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

18) «350» flacone 75 ml:

codice: 028282186 (in base 10) 0UZ3BB (in base 32);

prezzo: L. 176.350;

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;

- 19) «400» flacone 75 ml
codice 028282198 (in base 10) 0UZ3BQ (in base 32)
prezzo L 201 350
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 20) «150» flacone 100 ml
codice 028282200 (in base 10) 0UZ3BS (in base 32)
prezzo L 104 400
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 21) «200» flacone 100 ml
codice 028282212 (in base 10) 0UZ3C4 (in base 32)
prezzo L 137 650
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 22) «250» flacone 100 ml
codice 028282224 (in base 10) 0UZ3CJ (in base 32)
prezzo L 168 450
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 23) «300» flacone 100 ml
codice 028282236 (in base 10) 0UZ3CW (in base 32)
prezzo L 201 350
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 24) «350» flacone 100 ml
codice 028282248 (in base 10) 0UZ3D8 (in base 32)
prezzo L 233 500
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 25) «400» flacone 100 ml
codice 028282251 (in base 10) 0UZ3DC (in base 32)
prezzo L 264 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 26) «150» flacone 150 ml
codice 028282263 (in base 10) 0UZ3DR (in base 32)
prezzo L 154 300
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 27) «200» flacone 150 ml
codice 028282275 (in base 10) 0UZ3F3 (in base 32)
prezzo L 201 350
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 28) «250» flacone 150 ml
codice 028282287 (in base 10) 0UZ3FH (in base 32)
prezzo L 248 000
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 29) «300» flacone 150 ml
codice 028282299 (in base 10) 0UZ3FV (in base 32)
prezzo L 296 150
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 30) «350» flacone 150 ml
codice 028282301 (in base 10) 0UZ3FX (in base 32)
prezzo L 341 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 31) «400» flacone 150 ml
codice 028282313 (in base 10) 0UZ3G9 (in base 32)
prezzo L 380 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 32) «150» flacone 200 ml
codice 028282325 (in base 10) 0UZ3GP (in base 32)
prezzo L 201 350
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 33) «200» flacone 200 ml
codice 028282337 (in base 10) 0UZ3H1 (in base 32)
prezzo L 264 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 34) «250» flacone 200 ml
codice 028282349 (in base 10) 0UZ3HF (in base 32)
prezzo L 328 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 35) «300» flacone 200 ml
codice 028282352 (in base 10) 0UZ3HJ (in base 32)
prezzo L 380 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

- 36) «350» flacone 200 ml
codice 028282364 (in base 10) 0UZ3HW (in base 32)
prezzo L 410 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 37) «400» flacone 200 ml
codice 028282376 (in base 10) 0UZ3J8 (in base 32)
prezzo L 462 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 38) «150» flacone 250 ml
codice 028282388 (in base 10) 0UZ3JN (in base 32)
prezzo L 248 000
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 39) «200» flacone 250 ml
codice 028282390 (in base 10) 0UZ3JQ (in base 32)
prezzo L 328 100
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 40) «250» flacone 250 ml
codice 028282402 (in base 10) 0UZ3K2 (in base 32)
prezzo L 386 050
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 41) «300» flacone 250 ml
codice 028282414 (in base 10) 0UZ3KG (in base 32)
prezzo L 433 450
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 42) «350» flacone 250 ml
codice 028282426 (in base 10) 0UZ3KU (in base 32)
prezzo L 498 350
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.
- 43) «400» flacone 250 ml
codice 028282438 (in base 10) 0UZ3L6 (in base 32)
prezzo L 553 550
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

(Tutti i prezzi su indicati sono pubblicati nel S.O. G.U. n 49 del 1° marzo 1993. Sugli stessi si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993)

Composizione

IOMFRON 250 fiala 10 ml - 2,5 g di iodio
una fiala contiene principio attivo Iomeprolo 510 g corrispondente a 2,5 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml,
veicolanti: trometamolo 10 mg, acido cloridrico 2,4 mg, acqua per iniezioni q.b. a 10 ml,

IOMERON 300 fiala 10 ml - 3 g di iodio
una fiala contiene principio attivo Iomeprolo 612 g corrispondente a 3 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml,
veicolanti: trometamolo 10 mg, acido cloridrico 2,4 mg, acqua per iniezioni q.b. a 10 ml,

IOMERON 300 fiala 20 ml - 6 g di iodio
una fiala contiene principio attivo Iomeprolo 12,24 g corrispondente a 6 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml,
veicolanti: trometamolo 20 mg, acido cloridrico 4,8 mg, acqua per iniezioni q.b. a 20 ml,

IOMERON 350 fiala 20 ml - 7 g di iodio
una fiala contiene principio attivo Iomeprolo 14,28 g corrispondente a 7 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml,
veicolanti: trometamolo 20 mg, acido cloridrico 4,8 mg, acqua per iniezioni q.b. a 20 ml,

IOMERON 300 flacone 30 ml - 9 g di iodio.
una flacone contiene principio attivo Iomeprolo 18,37 g corrispondente a 9 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml;
veicolanti: trometamolo 30 mg, acido cloridrico 7,2 mg, acqua per iniezioni q.b. a 30 ml,

IOMERON 350 flacone 30 ml - 10,5 g di iodio:
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 21,43 g corrispondente a 10,5 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml;
veicolanti: trometamolo 30 mg, acido cloridrico 7,2 mg, acqua per iniezioni q.b. a 30 ml,

IOMERON 400 flacone 30 ml - 12 g di iodio:
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 24,49 g corrispondente a 12 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml;

veicolanti trometamolo 30 mg, acido cloridrico 7,2 mg, acqua per iniezioni q.b. a 30 ml.

IOMERON 150 flacone 50 ml - 7,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 15,31 g corrispondente a 7,5 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 50 mg, acido cloridrico 12 mg, acqua per iniezioni q.b. a 50 ml.

IOMERON 200 flacone 50 ml - 10 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 20,41 g corrispondente a 10 g di iodio alla concentrazione di 200 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 50 mg, acido cloridrico 12 mg, acqua per iniezioni q.b. a 50 ml.

IOMERON 250 flacone 50 ml - 12,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 25,52 g corrispondente a 12,5 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 50 mg, acido cloridrico 12 mg, acqua per iniezioni q.b. a 50 ml.

IOMERON 300 flacone 50 ml - 15 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 30,62 g corrispondente a 15 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 50 mg, acido cloridrico 12 mg, acqua per iniezioni q.b. a 50 ml.

IOMERON 350 flacone 50 ml - 17,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 35,72 g corrispondente a 17,5 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 50 mg, acido cloridrico 12 mg, acqua per iniezioni q.b. a 50 ml.

IOMERON 400 flacone 50 ml - 20 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 40,83 g corrispondente a 20 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 50 mg, acido cloridrico 12 mg, acqua per iniezioni q.b. a 50 ml.

IOMERON 150 flacone 75 ml - 11,25 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 22,96 g corrispondente a 11,25 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 75 mg, acido cloridrico 18 mg, acqua per iniezioni q.b. a 75 ml.

IOMERON 200 flacone 75 ml - 15 g di iodio.
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 30,62 g corrispondente a 15 g di iodio alla concentrazione di 200 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 75 mg, acido cloridrico 18 mg, acqua per iniezioni q.b. a 75 ml.

IOMERON 250 flacone 75 ml - 18,75 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 38,27 g corrispondente a 18,75 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 75 mg, acido cloridrico 18 mg, acqua per iniezioni q.b. a 75 ml.

IOMERON 300 flacone 75 ml - 22,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 45,93 g corrispondente a 22,5 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 75 mg, acido cloridrico 18 mg, acqua per iniezioni q.b. a 75 ml.

IOMERON 350 flacone 75 ml - 26,25 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 53,58 g corrispondente a 26,25 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 75 mg, acido cloridrico 18 mg, acqua per iniezioni q.b. a 75 ml.

IOMERON 400 flacone 75 ml - 30 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 61,24 g corrispondente a 30 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 75 mg, acido cloridrico 18 mg, acqua per iniezioni q.b. a 75 ml.

IOMERON 150 flacone 100 ml - 15 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 30,62 g corrispondente a 15 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 100 mg, acido cloridrico 24 mg, acqua per iniezioni q.b. a 100 ml.

IOMERON 200 flacone 100 ml - 20 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 40,82 g corrispondente a 20 g di iodio alla concentrazione di 200 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 100 mg, acido cloridrico 24 mg, acqua per iniezioni q.b. a 100 ml.

IOMERON 250 flacone 100 ml - 25 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 51,03 g corrispondente a 25 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 100 mg, acido cloridrico 24 mg, acqua per iniezioni q.b. a 100 ml.

IOMERON 300 flacone 100 ml - 30 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 61,24 g corrispondente a 30 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 100 mg, acido cloridrico 24 mg, acqua per iniezioni q.b. a 100 ml.

IOMERON 350 flacone 100 ml - 35 g di iodio:
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 71,44 g corrispondente a 35 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 100 mg, acido cloridrico 24 mg, acqua per iniezioni q.b. a 100 ml.

IOMERON 400 flacone 100 ml - 40 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 81,65 g corrispondente a 40 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 100 mg, acido cloridrico 24 mg, acqua per iniezioni q.b. a 100 ml.

IOMERON 150 flacone 150 ml - 22,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 45,93 g corrispondente a 22,5 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 150 mg, acido cloridrico 36 mg, acqua per iniezioni q.b. a 150 ml.

IOMERON 200 flacone 150 ml - 30 g di iodio.
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 61,24 g corrispondente a 30 g di iodio alla concentrazione di 200 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 150 mg, acido cloridrico 36 mg, acqua per iniezioni q.b. a 150 ml.

IOMERON 250 flacone 150 ml - 37,5 g di iodio:
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 76,55 g corrispondente a 37,5 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 150 mg, acido cloridrico 36 mg, acqua per iniezioni q.b. a 150 ml.

IOMERON 300 flacone 150 ml - 45 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 91,85 g corrispondente a 45 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 150 mg, acido cloridrico 36 mg, acqua per iniezioni q.b. a 150 ml.

IOMERON 350 flacone 150 ml - 52,5 g di iodio.
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 107,16 g corrispondente a 52,5 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 150 mg, acido cloridrico 36 mg, acqua per iniezioni q.b. a 150 ml.

IOMERON 400 flacone 150 ml - 60 g di iodio:
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 122,47 g corrispondente a 60 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 150 mg, acido cloridrico 36 mg, acqua per iniezioni q.b. a 150 ml.

IOMERON 150 flacone 200 ml - 30 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 61,24 g corrispondente a 30 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 200 mg, acido cloridrico 48 mg, acqua per iniezioni q.b. a 200 ml.

IOMERON 200 flacone 200 ml - 40 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 81,64 g corrispondente a 40 g di iodio alla concentrazione di 200 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 200 mg, acido cloridrico 48 mg, acqua per iniezioni q.b. a 200 ml.

IOMERON 250 flacone 200 ml - 50 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 102,06 g corrispondente a 50 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml; veicolanti trometamolo 200 mg, acido cloridrico 48 mg, acqua per iniezioni q.b. a 200 ml.

IOMFRON 300 flacone 200 ml - 60 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 122,47 g
corrispondente a 60 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 200 mg, acido cloridrico 48 mg, acqua
per iniezioni q b a 200 ml,

IOMERON 350 flacone 200 ml - 70 g di iodio.
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 142,88 g
corrispondente a 70 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 200 mg, acido cloridrico 48 mg, acqua
per iniezioni q b a 200 ml,

IOMERON 400 flacone 200 ml - 80 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 163,30 g
corrispondente a 80 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 200 mg, acido cloridrico 48 mg, acqua
per iniezioni q b a 200 ml,

IOMFRON 150 flacone 250 ml - 37,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 76,55 g
corrispondente a 37,5 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 250 mg, acido cloridrico 60 mg, acqua
per iniezioni q b a 250 ml,

IOMERON 200 flacone 250 ml - 50 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 102,06 g
corrispondente a 50 g di iodio alla concentrazione di 150 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 250 mg, acido cloridrico 60 mg, acqua
per iniezioni q b a 250 ml,

IOMERON 250 flacone 250 ml - 62,5 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 127,58 g
corrispondente a 62,5 g di iodio alla concentrazione di 250 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 250 mg, acido cloridrico 60 mg, acqua
per iniezioni q b a 250 ml,

IOMERON 300 flacone 250 ml - 75 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 153,09 g
corrispondente a 75 g di iodio alla concentrazione di 300 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 250 mg, acido cloridrico 60 mg, acqua
per iniezioni q b a 250 ml,

IOMERON 350 flacone 250 ml - 87,5 g di iodio:
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 178,61 g
corrispondente a 87,5 g di iodio alla concentrazione di 350 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 250 mg, acido cloridrico 60 mg, acqua
per iniezioni q b a 250 ml,

IOMERON 400 flacone 250 ml - 100 g di iodio
un flacone contiene principio attivo Iomeprolo 204,12 g
corrispondente a 100 g di iodio alla concentrazione di 400 mg iodio/ml,
veicolanti trometamolo 250 mg, acido cloridrico 60 mg, acqua
per iniezioni q b a 250 ml,

Indicazioni terapeutiche

Iomeron 150, urografia infusione, flebografia a sottrazione digitale, TC (cranio e corpo), cavernosografia, DSA endovenosa ed intraarteriosa, ERCP, MCU, MCU in pediatria

Iomeron 200, flebografia periferica e a sottrazione digitale, TC (cranio e corpo) cavernosografia, DSA endovenosa ed intraarteriosa, ERCP, artrografia, isterosalpingografia, colangiografia, uretrografia e pieloureterografia retrograde

Iomeron 250, urografia endovenosa, flebografia periferica, TC (cranio e corpo), DSA endovenosa ed intraarteriosa.

Iomeron 300, urografia endovenosa (in adulti e in pediatria), flebografia periferica, TC (cranio e corpo), cavernosografia, DSA endovenosa, angiografia convenzionale, DSA intraarteriosa, cardioangiografia (in adulti e in pediatria), coronarografia convenzionale selettiva, coronarografia interventzionale, ERCP, artrografia, isterosalpingografia, fistolografia, discografia, galattografia, colangiografia, dacriocistografia, scialografia, uterografia e pieloureterografia retrograde

Iomeron 350, urografia endovenosa (in adulti e in pediatria), TC (corpo), DSA endovenosa, angiografia convenzionale, DSA intraarteriosa, cardioangiografia (in adulti e in pediatria), coronarografia convenzionale selettiva, coronarografia interventzionale, artrografia, isterosalpingografia, fistolografia, galattografia, colangiografia retrograde, dacriocistografia, scialografia

Iomeron 400, urografia endovenosa (adulti anche con insufficienza renale o diabete), TC (corpo), angiografia convenzionale, DSA intraarteriosa, cardioangiografia (in adulti e in pediatria), coronarografia convenzionale selettiva, coronarografia interventzionale, fistolografia, galattografia, dacriocistografia e scialografia

TC tomografia computerizzata,

DSA angiografia digitale a sottrazione di immagine;

MCU cistoureterografia minzionale.

ERCP. colangio-pancreatografia retrograda per via endoscopica.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero, cliniche, case di cure e studi specialistici (art. 9 decreto legislativo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Con i decreti ministeriali di seguito elencati è stata concessa, alle condizioni appresso specificate, l'autorizzazione all'immissione in commercio delle sottoindicate nuove forme farmaceutiche di specialità medicinale

Decreto n. 295/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «RETROVIR» (zidovudina) sciropo (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C. The Wellcome Foundation Ltd di Londra (Inghilterra) rappresentata in Italia dalla società Wellcome Italia S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via del Mare, 36, codice fiscale 00407630581.

Produttore The Wellcome Foundation Ltd nello stabilimento sito in Londra (Inghilterra).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

flacone da 200 ml di sciropo,

codice. 026697058 (in base 10) 0TGRC2 (in base 32);

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994

Ai sensi dell'art. 10, comma 2 del D.L. n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali prescrivibili dal S.S.N.

Composizione: ogni compressa contiene: ogni 100 ml di sciropo contengono: zidovudina g. 1,000, eccipienti: sciropo di glucosio idrogenato 64,000 g, glicerolo 10,000 g, acido citrico 0,350 g, sodio benzoato 0,200 g, saccarina sodica 0,260 g, aroma di fragola 0,750 ml, aroma di zucchero bianco 0,250 ml, acqua depurata q.b. a 100,000 ml.

Indicazioni terapeutiche: le formulazioni per via orale di RETROVIR sono indicate per il trattamento di pazienti con malattia da Virus dell'Immunodeficienza Umana (HIV) in fase avanzata, come quelli affetti da Sindrome da Immunodeficienza Acquisita (AIDS) o dal complesso correlato all'AIDS (ARC).

In pazienti adulti con infezione da HIV, le formulazioni per via orale di RETROVIR sono anche indicate:

in pazienti sintomatici, con malattia in fase precoce e con numero di CD4 inferiore a 500/mm³,

o in pazienti asintomatici con indici prognostici indicanti la presenza di rischio di progressione verso stadi avanzati della malattia, includendo il numero dei CD4 ripetutamente inferiore a 200/mm³ o con numero di CD4 compreso tra 500/mm³ e 200/mm³ con un decremento rapido di tali valori.

Il RETROVIR è anche indicato nei bambini infettati da HIV di età superiore a 3 mesi con sintomi HIV-correlati od asintomatici con indici indicanti la presenza di una significativa immunosoppressione HIV-correlata.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 301/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «DAFNEGIN» (ciclopiroxolamina) schiuma vaginale interna al 2% (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già autorizzata)

Titolare A I C Poli Industria Chimica S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Agrippa, 1, codice fiscale 0746490150

Produttore società titolare dell'A I C nello stabilimento comune sito in Rozzano (MI)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

flacone da 80 ml di schiuma vaginale interna al 2%
codice 025217148 (in base 10) 0S1L3W (in base 32)

Classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%. Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

100 ml di soluzione contengono ciclopiroxolamina g 2, eccipienti trimetil cetilammonio p-toluensolfonato g 0,2, dietanolamide di acidi grassi di cocco g 3,5, estratto idroglicerico di camomilla g 1, profumo alla rosa g 0,05, acido lattico q.b. a pH 5, acqua depurata g 30, glicole propilenico q.b. a ml 100

Indicazioni terapeutiche affezioni vulvo-vaginali prodotte da Candida

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. legge n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 302/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «TINSET» (Oxatomide) «Gel» e «NIPIO» sospensione orale (Nuova forma e nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata)

Titolare A I C Prodotti Formenti S.r.l. con sede e domicilio fiscale in Milano via Correggio, n. 43, codice fiscale 04485620159

Produttore Società titolare A I C nello stabilimento consortile sito in Origgio (Varese), via G. di Vittorio, n. 2

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

1) Gel - tubo g 30,
codice 025293046 (in base 10) 0S3W7Q (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N.

2) Nipio - flac. ml 30 sospensione orale (2,5 mg/ml),
codice 025293059 (in base 10) 0S3W83 (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N.

La prescrivibilità dal S.S.N. delle succitate confezioni decorre dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità dal S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

100 g di gel contengono: oxatomide idrato 5,2 g (pari al 5 g di oxatomide anidro), eccipienti polietilenglicole 300 10 g, trietanolamina 1,35 g, carbossipolimetilene 1 g, fenossietanolo 1 g, acqua depurata 81,44 ml.

100 ml di sospensione contengono: oxatomide idrato 0,26 g (pari a 0,25 g di oxatomide); eccipienti sorbitolo 70% non cristallizzabile 28,5 g, idrossipropilmetilcellulosa 1,5 g, cellulosa microcristallina e sodio carbossimetilcellulosa 1,25 g, polisorbato 20 0,2 g, metile p - idrossibenzoato 0,18 g, propile p - idrossibenzoato 0,02 g, aroma cassis 0,111 g, saccarina sodica 50 mg, sodio idrossido 2,8 mg, acqua depurata 75,927 ml

Indicazioni terapeutiche

per il gel: trattamento sintomatico locale di dermatiti pruriginose, eritema solare, punture d'insetto

per la sospensione orale Nipio: prevenzione e trattamento di fondo delle affezioni allergiche, principalmente nei casi di rinite, asma estrinseco, congiuntivite follicolare, orticaria acuta e cronica, dermatite atopica, allergia alimentare

Trattamento sintomatico delle manifestazioni irritative cutanee, di origine allergica e del prurito

Il TINSET non è indicato nel trattamento di allergie acute quali le crisi d'asma

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. legge n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 340/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «VOLIAREN» (Diclofenac acido libero) compresse solubili (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già autorizzata)

Titolare A I C Ciba Geigy S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Origgio (VA), strada statale 233, km 20,5, codice fiscale 00826480154

Produttore Ciba Geigy Ltd nello stabilimento sito in Basilea (Svizzera) e Ciba Geigy sociedad anonima nello stabilimento sito in Barcelona (Spagna),

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992,

21 compresse solubili,
codice 023181062 (in base 10) 0Q3FS6 (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N., il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione: una compressa solubile contiene diclofenac acido libero mg 46,5. Eccipienti: cellulosa microcristallina mg 158,5, sodio carbossimetilamido mg 29,0, sodio carbossimetilcellulosa mg 14,5, silice precipitata mg 4,5, polvere di olio di ricino idrogenato mg 1,5, talco mg 1,5, (46,5 mg di diclofenac acido libero corrispondono a 50 mg di diclofenac sodico)

Indicazioni terapeutiche: nel trattamento a breve termine delle seguenti condizioni acute: stati dolorosi infiammatori post-operatori e post-traumatici. Dismenorrea primaria

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992)

Altre condizioni: la specialità medicinale prodotta nello stabilimento sito in Basilea (Svizzera) può essere venduta soltanto in Italia

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 341/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «GUTTALAX» (sodio picosulfato) nella forma perle (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già autorizzata)

Titolare A I C Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. con sede e domicilio fiscale in Firenze, via Pellicceria, 10 - codice fiscale 00421210485

Produttore

produzione società Scherer S.p.A. nello stabilimento sito in Aprilia (LT),

controlli società titolare dell'A I C nello stabilimento consortile sito in Reggello (FI)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

30 perle,
codice 020949044 (in base 10) OMZBIN (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: una perla contiene principio attivo, sodio picosulfato mg 1,5. Eccipienti: polietilenglicole 400 mg 35,04, glicole propileno mg 2,10, acqua depurata mg 6,36, gelatina FU mg 35,00, glicerolo FU mg 21,00, sodio p-ossibenzoato di etile mg 0,19, sodio p-ossibenzoato di propile mg 0,096.

Indicazioni terapeutiche: stitichezza

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale non soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 d. leg. vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 342/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «OSTEOTONINA» (calcitonina sintetica di salmone) nelle forme supposte da 100 e 200 U.I. (nuove forme farmaceutiche di specialità medicinali già autorizzate).

Titolare A.I.C.: A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Firenze, via Sette Santi, 3, codice fiscale 00395270481

Produttore: la società Sandoz Prodotti Farmaceutici S.p.A. nello stabilimento comune sito in Milano, via B. Quaranta, 12.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

- 1) 6 supposte 100 U.I.:
codice 025213063 (in base 10) OSIG47 (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 2) 8 supposte 100 U.I.:
codice 025213075 (in base 10) OSIG4M (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 3) 10 supposte 100 U.I.:
codice 025213087 (in base 10) OSIG4Z (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 4) 3 supposte 200 U.I.:
codice 025213099 (in base 10) OSIG5C (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 5) 4 supposte 200 U.I.:
codice 025213101 (in base 10) OSIG5F (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 6) 5 supposte 200 U.I.:
codice 025213113 (in base 10) OSIG5T (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

una supposta da 100 U.I. contiene: principio attivo: calcitonina sintetica di salmone: 100 U.I.; eccipienti: sodio citrato 0,00050 g, acido citrico anidro 0,00078 g, sodio taurocolato 0,03000 g, mannitolo 0,04870 g, gliceridi semisintetici 1,42000 g;

una supposta da 200 U.I. contiene: principio attivo: calcitonina sintetica di salmone: 200 U.I.; eccipienti: sodio citrato 0,00050 g, acido citrico anidro 0,00078 g, sodio taurocolato 0,03000 g, mannitolo 0,04870 g, gliceridi semisintetici 1,42000 g.

Indicazioni terapeutiche: malattia di Paget (ostitis deformans); osteoporosi post-menopausale, sindromi dolorose correlate alle malattie del metabolismo osseo.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 344/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «TILDIEM 300» (diltazem cloridrato) nella forma capsule a cessione ritardata (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già registrata)

Titolare A.I.C.: L'I.R.C.A. Synthelabo S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via P. Mascagni, 2, codice fiscale 06685100155

Produttore: la produzione è effettuata dalla società Laboratoires Synthelabo France nello stabilimento sito in Tours (Francia). I controlli sono effettuati sia dalla succursale Laboratoires Synthelabo France nello stabilimento sito in Tours (Francia) sia dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Limite (Milano), le operazioni terminali di confezionamento sono effettuate dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Limite (Milano)

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

«300» 14 capsule a cessione ritardata x mg 300,
codice 025278060 (in base 10) OS3FMD (in base 32);
prezzo L. 26.950 (S.O. alla G.U. n. 49 del 1° marzo 1993) a tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993.

classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla Gazzetta Ufficiale n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione:

ogni capsula a cessione ritardata contiene: principio attivo: diltazem cloridrato mg 300; eccipienti: cellulosa microcristallina mg 71,2, carbossimetilcellulosa sodica mg 3,8, copolimero acrilico e metacrilico esteri mg 10,1, etilcellulosa mg 8,3, monogliceridi diacetilati mg 1,9, magnesio stearato mg 0,4, composizione della capsula: gelatina mg 94,35, titanio biossido (E 171) mg 1,94, ossido di ferro giallo (E 172) mg 0,71

Indicazioni terapeutiche: ipertensione arteriosa di grado lieve e moderato. Terapia e profilassi dell'insufficienza coronarica. angor da sforzo ed a riposo, angina di Prinzmetal, angor post-infartuale.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 348/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «SUPREFACT DEPOT» (buserelin) iniettabile per impianto sottocutaneo (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Hoechst Italia S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Marco Ulpio Traiano, 18, codice fiscale 00849620158.

Produttore: Hoechst AG nello stabilimento sito in Francoforte sul Meno (RFG), con effettuazione delle operazioni terminali di confezionamento (inserimento del foglio illustrativo ed incapsulamento) anche da parte della società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Scoppito (L'Aquila).

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

1 siringa monouso sterilizzata mediante raggi gamma, precaricata con 1 impianto;

codice 025540030 (in base 10) OSCFFY (in base 32);
classificazione: medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994. Ai sensi dell'art. 10, comma 2, del D.L. n. 463/1983, convertito nella legge n. 683/1983, non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i farmaci prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

1 impianto, composto da 2 barrette cilindriche a cessione regolata, contiene busirelin acetato 6,6 mg corrispondenti a 6,3 mg di busirelin ed eccipienti (acidi poliglicolico e polilattico 28 mg) q.b. a 34,6 mg.

Indicazioni terapeutiche: carcinoma della prostata in cui risulta indicata la soppressione della produzione di testosterone.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 349/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «CALCITONINA SANDOZ» (calcitonina sintetica di salmone) nelle forme supposte da 100 e 200 U.I. (nuove forme farmaceutiche di specialità medicinali già autorizzate).

Titolare A.I.C.: Sandoz Prodotti Farmaceutici S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Arconati, 1, codice fiscale 07195130153.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Milano, via B. Quaranta, 12.

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

- 1) 6 supposte 100 U.I.
codice: 023704063 (in base 10) 0QMDHZ (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 2) 8 supposte 100 U.I.
codice: 023704075 (in base 10) 0QMDJC (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 3) 10 supposte 100 U.I.
codice: 023704087 (in base 10) 0QMDJR (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 4) 3 supposte 200 U.I.
codice: 023704099 (in base 10) 0QMDK3 (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 5) 4 supposte 200 U.I.
codice: 023704101 (in base 10) 0QMDK5 (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.;
- 6) 5 supposte 200 U.I.
codice: 023704113 (in base 10) 0QMDKK (in base 32);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione

una supposta da 100 U.I. contiene principio attivo calcitonina sintetica di salmone 100 U.I., eccipienti: sodio citrato 0,00050 g, acido citrico anidro 0,00078 g, sodio taurocolato 0,03000 g, mannitolo 0,04870 g, gliceridi semisintetici 1,42000 g;

una supposta da 200 U.I. contiene principio attivo calcitonina sintetica di salmone 200 U.I., eccipienti: sodio citrato 0,00050 g, acido citrico anidro 0,00078 g, sodio taurocolato 0,03000 g, mannitolo 0,04870 g, gliceridi semisintetici 1,42000 g.

Indicazioni terapeutiche: malattia di Paget (ostéitis deformans); osteoporosi post-menopausale, sindromi dolorose correlate alle malattie del metabolismo osseo.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 328/1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «VAS RETARD» (eparansolfato) compresse da mg 120, (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C.: Geymonat S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Anagni (FR), via S. Anna, n. 2, codice fiscale 00192260602.

Produttore: la società Farmaceutici Damor S.p.A., nello stabilimento sito in Napoli, via S. Maria a Cubito, n. 27.

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

10 compresse x mg 120,

codice: 027465032 (in base 10) 0U65B8 (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

una compressa «Retard» contiene: principio attivo Eparan solfato mg 120, eccipienti: alcool cetilico mg 100, saccarosio mg 60, cellulosa microcristallina mg 25, copolimero dell'acido acrilico e metacrilico (Eudragit L) mg 15, talco mg 10, polivinilpirrolidone mg 5, idrossipropilmetilcellulosa mg 5, titanio biossido mg 3, magnesio, stearato mg 2, silice precipitata mg 2, dibutilftalato mg 2, polisorbato 80 mg 1.

Indicazioni terapeutiche: patologia vascolare con rischio trombotico.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n. 329 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «NICERGOLYN» (nicergolina) nelle forme compresse da mg 30 e compresse solubili da mg 30 (nuove forme farmaceutiche di specialità medicinale già autorizzate).

Titolare A.I.C.: Erbamont Italia N.V. con sede legale in Rotterdam (Olanda) e sede amministrativa in Milano, viale Bezzi, 24, codice fiscale 08342180158.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Ascoli Piceno.

Confezioni autorizzate, codici, prezzo classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992.

30 compresse da mg 30,

codice: 024462044 (in base 10) 0RBJQW (in base 32),

prezzo L. 28/100. A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/199,

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza immediata. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

30 compresse solubili da mg 30,

codice: 024462057 (in base 10) 0RBJR9 (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994. La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%.

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. la confezione 30 compresse solubili da mg 30 può essere posta in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione

ogni compressa da mg 30 contiene

principio attivo nicergolina 30 mg, eccipienti: magnesio stearato mg 3,0, calcio fosfato bibasico 73,3 mg, sodio carbossimetilcellulosa 1,3 mg, cellulosa microgranulare 22,4 mg, idrossipropilmetilcellulosa 2,8985 mg, silicone 0,0145 mg, titanio biossido 0,7246 mg, polietilenglicole 6000 0,2899 mg, E 172 0,0725 mg,

ogni compressa solubile da mg 30 contiene

principio attivo nicergolina 30 mg, eccipienti: mannitolo 216 mg, acido tartarico 300 mg, sodio bicarbonato 210 mg, L-leucina 36 mg, polietilenglicole 24 mg, aspartame 48 mg, aroma amarena 6 mg.

Indicazioni terapeutiche: Turbe metabolico-vascolari cerebrali, acute e croniche (arteriosclerosi cerebrale, trombosi ed embolia cerebrale, ischemia cerebrale transitoria).

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Decreto n 330 1993 del 4 maggio 1993

Specialità medicinale «ADRIBLASTINA» (doxorubicina), nelle forme «Soluzione pronta» da mg 10,5 ml e da mg 50/25 ml per uso e v. (nuove forme farmaceutiche di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C. Farmitalia Carlo Erba S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, via C. Imbonati, 24, codice fiscale 07608290156;

Produttore la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Neiviano (Milano)

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n 4, 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

flacone da 10 mg 5 ml di soluzione pronta,
codice 022393058 (in base 10) OPCD72 (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994,
flacone da 50 mg 25 ml di soluzione pronta,
codice 022393060 (in base 10) OPCD74 (in base 32);
classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N., con decorrenza dal 1° gennaio 1994

Ai sensi dell'art 10 comma 2, D.L. 463/83 convertito nella legge 638/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione:

soluzione pronta da 10 mg/5 ml
il flacone contiene Doxorubicina cloridrato 10 mg,
eccipienti sodio cloruro 45 mg, acqua p.p. q.b. a 5 ml, acido cloridrico q.b. a pH 3,

soluzione pronta da 50 mg 25 ml
il flacone contiene Doxorubicina cloridrato 50 mg;
eccipienti Sodio cloruro 225 mg, Acqua p.p. q.b. a 25 ml, Acido cloridrico q.b. a pH 3,

Indicazioni terapeutiche L'Adriblastina ha dato risultati positivi inducendo regressione in varie malattie neoplastiche quali carcinoma della mammella, del polmone, della vescica avanzato, della tiroide, dell'ovaio, osteosarcoma e sarcoma dei tessuti molli, linfomi di Hodgkin e non-Hodgkin, neuroblastoma, tumore di Wilms, leucemia linfoblastica acuta, leucemia mieloblastica acuta

Risultati positivi si sono ottenuti anche in altri tipi di tumori solidi, ma lo studio è ancora troppo limitato per giustificare indicazioni precise.

Classificazione ai fini della fornitura medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (art 5 d.leg.vo n 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Con i decreti ministeriali di seguito elencati è stata concessa, alle condizioni appresso specificate, l'autorizzazione all'immissione in commercio di nuovi dosaggi delle sottoindicate specialità medicinali.

Decreto n 294 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «MUCOLYSIN» (Tiopronina) supposte da mg 600 (nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata)

Titolare A.I.C. Proter S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Opera (MI), via Lambro, 38, codice fiscale 00867740151.

Produttore titolare A.I.C. nello stabilimento sito in Opera (MI).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992

10 supposte da 600 mg,
codice 023380138 (in base 10) 0Q9J5B (in base 32);
classificazione medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione ogni supposta contiene principio attivo, tiopronina (acido 2-tiolpropionamido acetico sotto forma di sale sodico) mg 600, eccipiente trigliceridi di acidi grassi saturi g 2,4

Indicazioni terapeutiche mucolitico fluidificante nelle affezioni dell'apparato respiratorio acute e croniche.

Classificazione ai fini della fornitura: la vendita al pubblico è subordinata alla presentazione di ricetta medica.

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993.

Decreto n 296 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «MUCONORM» (telmestaina) nella preparazione granulato da 900 mg (nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata);

Titolare A.I.C. S.p.A. - Società Prodotti Antibiotici S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Milano - via Biella, 8 - codice fiscale 00747030153.

Produttore, la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Cerano (NO), via della Crosa, 26,

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art 19, comma 4, legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992:

scatola 20 bustine da 900 mg;
codice 027175052 (in base 10) 0TXB4D (in base 32),
classificazione medicinale prescrivibile a carico del S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione. ogni bustina di granulato contiene: principio attivo: telmestaina mg 900. Eccipienti saccarina sodica mg 30, polisorbato 80 mg 10, aroma pompelmo mg 80, aroma limone mg 20, aroma menta mg 20, colorante E 104 mg 0,4, saccarosio mg 3939,6,

Indicazioni terapeutiche mucolitico e fluidificante nelle affezioni acute e croniche dell'apparato respiratorio.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4, d. leg.vo n 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto. 19 maggio 1993

Decreto n 297/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «SOLFOMUCIL» (carbocisteina) nella forma bustine uso orale x g 1,5; (nuova forma farmaceutica di specialità medicinale già autorizzata)

Titolare A.I.C. Farmaceutici Locatelli S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (RM), via Campobello, 15, codice fiscale 01541850580,

Produttore, la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Pomezia (RM).

Confezione autorizzata, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n 67/1988, modificato dall'art 12, comma 1, del decreto legislativo n 539/1992:

20 bustine uso orale x g 1,5
codice 024685036 (in base 10) 0RKBHD (in base 32),
classificazione: medicinale prescrivibile a carico del S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994 La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal S.S.N.

Composizione una bustina contiene: principio attivo carbocisteina g 1,5. Eccipienti: sodio bicarbonato g 0,750; acido citrico g 0,10; silice precipitata g 0,01; aroma arancio g 0,5; aroma limone g 0,01; saccarina g 0,01, saccarosio g 5,120.

Indicazioni terapeutiche mucolitico e fluidificante nelle affezioni acute e croniche dell'apparato respiratorio;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993.

Decreto n. 298 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «UNASYN» iniettabile da g 3 per uso endovenoso (nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Pfizer italiana S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Latina s.s. n. 156, km 50, codice fiscale 00192900595.

Produttore: società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Latina, s.s. n. 156 km 50.

Confezioni autorizzate, codici, prezzi, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

«Endovenoso» 1 flacone da g 3;
codice: 026360089 (in base 10) 0T4G8T (in base 32) L. 22.950 (a tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993);
classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

ogni flacone contiene: principi attivi: sulbactam sodico mg 1,099 (pari a 1.000 mg di sulbactam), ampicillina sodica (pari a 2.000 mg di ampicillina) mg 2,132.

Indicazioni terapeutiche: l'impiego del prodotto andrà limitato a:

infezioni da germi divenuti ampicillino-resistenti attraverso la produzione di beta-lattamasi;

infezioni gravi in cui si sospetti che il germe responsabile possa essere divenuto ampicillino-resistente attraverso la produzione di beta-lattamasi.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in case di cura specializzate (art. 9 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 299 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «LORICIN» iniettabile da g 3 per uso endovenoso (nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Sigma Tau Industrie Farmaceutiche Riunite, con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Shakespeare, 47, codice fiscale 00410650584.

Produttore:

produzione: Pfizer Italiana S.p.a. nello stabilimento sito in Latina s.s. n. 156, km 50;

confezionamento e controllo: società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pomezia (Roma), via Pontina, km 30,400.

Confezione autorizzata, codici, prezzo classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

«Endovenoso» 1 flacone da g 3;

codice: 026756116 (in base 10) 0TJK0N (in base 32); prezzo L. 22.950 (a tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. n. 100/1993);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione: ogni flacone contiene: principi attivi: sulbactam sodico mg 1,099 (pari a 1.000 mg di Sulbactam), ampicillina sodica (pari a 2.000 mg di ampicillina) mg 2,132.

Indicazioni terapeutiche: l'impiego del prodotto andrà limitato a:

infezioni da germi divenuti ampicillino-resistenti attraverso la produzione di beta-lattamasi;

infezioni gravi in cui si sospetti che il germe responsabile possa essere divenuto ampicillino-resistente attraverso la produzione di beta-lattamasi.

classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero e in case di cura specializzate (art. 9 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 300 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «BETHACIL» iniettabile da g 3 per uso endovenoso (nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata).

Titolare A.I.C.: Fusione Italcimici S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Cisterna (Latina), corso della Repubblica n. 151, codice fiscale n. 01328640592.

Produttore: Pfizer Italiana S.p.a. nello stabilimento sito in Latina, s.s. n. 156, km 50.

Confezione autorizzata, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

«Endovenoso» 1 flacone da g 3;

codice: 026742092 (in base 10) 0TJ3BD (in base 32) prezzo L. 22.950 (a tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N.

Composizione:

ogni flacone contiene: principi attivi: sulbactam sodico mg 1,099 (pari a 1.000 mg di sulbactam), ampicillina sodica (pari a 2.000 mg di ampicillina) mg 2,132.

Indicazioni terapeutiche: l'impiego del prodotto andrà limitato a:

infezioni da germi divenuti ampicillino-resistenti attraverso la produzione di beta-lattamasi;

infezioni gravi in cui si sospetti che il germe responsabile possa essere divenuto ampicillino-resistente attraverso la produzione di beta-lattamasi.

classificazione ai fini della fornitura: medicinale utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero e in case di cura specializzate.

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n. 343/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «POROSTENINA» (salcatonina), flacone spray 100 U.I. (nuovo dosaggio di specialità medicinale già autorizzata);

Titolare A.I.C.: Istituto Biochimico Nazionale Savio S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Ronco Scrivia (Genova), via Bazzano, 14, codice fiscale n. 00274990100.

Produttore: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento comune sito in Ronco Scrivia (Genova), via Bazzano, 14;

Confezioni autorizzate, codici, prezzo, classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992:

flacone spray 1,3 ml con erogatore 100 U.I. 14 spruzzi dose;

codice: 027315047 (in base 10) 0U1LV7 (in base 32) prezzo L. 68.150 S.O. alla G.U. n. 49 del 1° marzo 1993). A tale prezzo si applica la riduzione prevista dal D.L. 100/1993);

classificazione: medicinale non prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%, e con applicazione del disposto dell'art. 6 del D.M. 7 marzo 1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985).

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico del S.S.N. il prodotto può essere posto in commercio con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili a carico del S.S.N.

Composizione: 1 ml di soluzione contiene: principio attivo: calcitonina sintetica di salmone (salcatonina) 1077 U.I. Eccipienti: trometamina citrato monobasico 5,4 mg, maglumina citrato monobasico 6,6 mg, acido citrico F.U. q.b. a pH 3,8-4, povidone K 30 F.U. 10,0 mg, paraidrossibenzoato di metile F.U. 1,0 mg, paraidrossibenzoato di propile F.U. 0,1 mg, acqua distillata q.b. a 1 ml;

Indicazioni terapeutiche:

malattia di Paget (osteitis deformans);
osteoporosi post-menopausale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg.vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

Decreto n 345 1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «SIMET» (ademetionina), nelle forme
flaconi di liofilizzato × mg 400 + fiale di solvente uso i.m. ed e.v. e
compresse gastroresistenti × mg 400 (nuovi dosaggi di specialità
medicinale già registrata),

Titolare A.I.C. Ravizza Farmaceutici S.p.A. con sede legale e
domicilio fiscale in Muggio (Milano) - codice fiscale 08501270154,

Produttore Bioresarch S.p.A. nello stabilimento comune sito in
Liscate (Milano),

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19,
comma 4, legge n. 67/1988 modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto
legislativo n. 539/1992

5 fl. di liof. × mg 400 + 5 f. di solv. uso i.m. ed e.v.,

codice 028168045 (in base 10) 0UVMVF (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza
dal 1° gennaio 1994,

20 compresse gastroresistenti × mg 400,

codice 028168058 (in base 10) 0UVMVU (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza
dal 1° gennaio 1994.

La quota di partecipazione alla spesa, delle succitate confezioni, è
fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 5 del D.L.
n. 713/1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985)

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico
del S.S.N. le confezioni medesime possono essere poste in commercio
con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal
S.S.N.

Composizione

un flacone di liofilizzato × mg 400 contiene ademetionina
(solfo-adenosil-L-metionina) 1,4 butandisolfonato mg 760 pari a ione
mg 400,00. Una fiala di solvente contiene L-lisina mg 342,40, sodio
idrossido mg 11,50, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 5,00.

una compressa gastroresistente × mg 400 contiene ademetioni-
na (solfo-adenosil-L-metionina) 1,4 butandisolfonato mg 760 pari a ione
mg 400,00

Eccipienti: nucleo cellulosa microcristallina mg 93,60, sodio amido
glicolato mg 17,60, silice colloidale mg 4,40, magnesio stearato mg 4,40,
filmatura gastroresistente polimetacrilati mg 15,06, talco mg 10,05,
polietilenglicole 6000 mg 4,41, silicone emulsionato mg 0,24, polisorbati
mg 0,24,

indicazioni terapeutiche: sindromi depressive,

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a
prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 346 1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «TWIN 400» (ademetionina), nelle forme:
flaconi di liofilizzato × mg 400 + fiale di solvente uso i.m. ed e.v. e
compresse gastroresistenti × mg 400 (nuovi dosaggi di specialità
medicinale già registrata),

Titolare A.I.C. San Carlo Farmaceutici S.p.A. con sede legale e
domicilio fiscale in Pomezia (Roma) - localita Tor Maggiore - codice
fiscale 00432190585,

Produttore Bioresarch S.p.A. nello stabilimento comune sito in
Liscate (Milano),

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19,
comma 4, legge n. 67/1988 modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto
legislativo n. 539/1992

5 fl. di liof. × mg 400 + 5 f. di solv. uso i.m. ed e.v.,

codice 028163044 (in base 10) 0UVGZ4 (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza
dal 1° gennaio 1994,

20 compresse gastroresistenti × mg 400,

codice 028163057 (in base 10) 0UVGZK (in base 32),

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza
dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa, delle succitate confezioni, è
fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 5 del D.L.
n. 713/1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985)

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico
del S.S.N. le confezioni medesime possono essere poste in commercio
con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal
S.S.N.

Composizione.

un flacone di liofilizzato × mg 400 contiene ademetionina
(solfo-adenosil-L-metionina) 1,4 butandisolfonato mg 760 pari a ione
mg 400. Una fiala di solvente contiene L-lisina mg 342,40, sodio
idrossido mg 11,50, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 5,

una compressa gastroresistente × mg 400 contiene ademetioni-
na (solfo-adenosil-L-metionina) 1,4 butandisolfonato mg 760 pari a ione
mg 400

Eccipienti: nucleo silice colloidale mg 4,4, sodio amido glicolato
mg 17,6, magnesio stearato mg 4,4, cellulosa microcristallina mg 93,6,
filmatura gastroresistente polimetacrilati mg 15,06, polietilenglicole
6000 mg 4,41, talco mg 10,05, silicone emulsionato mg 0,24, polisorbati
mg 0,24;

indicazioni terapeutiche: sindromi depressive,

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a
prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 347 1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «SAMYR 400» (ademetionina), nelle forme:
flaconi di liofilizzato × mg 400 + fiale di solvente uso i.m. ed e.v. e
compresse gastroresistenti × mg 400 (nuovi dosaggi di specialità
medicinale già registrata),

Titolare A.I.C. Bioresarch S.p.A. con sede e domicilio fiscale in
Liscate (Milano) - codice fiscale 09882150155,

Produttore La società titolare dall'A.I.C. nello stabilimento
comune sito in Liscate (Milano);

Confezioni autorizzate, codici, classificazione ai sensi dell'art. 19,
comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto
legislativo n. 539/1992

5 flaconcini di liof. × mg 400 + 5 f. di solv. uso i.m. ed e.v.;

codice 022865125 (in base 10) 0PTT75 (in base 32);

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza
dal 1° gennaio 1994.

20 compresse gastroresistenti × mg 400,

codice 022865137 (in base 10) 0PTT7K (in base 32).

classificazione medicinale prescrivibile dal S.S.N. con decorrenza
dal 1° gennaio 1994

La quota di partecipazione alla spesa, delle succitate confezioni, è
fissata nella misura del 50%, con applicazione dell'art. 5 del D.L.
n. 713/1985 (S.S. alla G.U. n. 71 del 23 marzo 1985)

Fino alla predetta data di decorrenza della prescrivibilità a carico
del S.S.N. le confezioni medesime possono essere poste in commercio
con il regime dei prezzi previsto per i medicinali non prescrivibili dal
S.S.N.

Composizione

un flacone di liofilizzato × mg 400 contiene ademetionina
(solfo-adenosil-L-metionina) 1,4 butandisolfonato mg 760 pari a ione
mg 400. Una fiala di solvente contiene L-lisina mg 342,4, sodio
idrossido mg 11,5, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 5

una compressa gastroresistente \times mg 400 contiene: ademetonina (solfo-adenosil-L-metionina) 1,4 butandisolfonato mg 760 pari a ione mg 400

Eccipienti. nucleo: silice colloidale mg 4,4, sodio amido-glicolato mg 17,6, magnesio stearato mg 4,4, cellulosa microcristallina mg 93,6; filmatura gastroresistente polimetacrilati mg 15,06, polietilenglicole 6000 mg 4,41, talco mg 10,05, silicone emulsionato mg 0,24, polisorbati mg 0,24,

indicazioni terapeutiche: sindromi depressive,

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

Con i provvedimenti di seguito elencati sono state apportate le sottoindicate modifiche ed autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali

Decreto n. 303/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «MEGACE» (megestrol acetato) 30 compresse mg 160

Codice 027597020 (in base 10) 0UB66W (in base 32).

Titolare A.I.C. Bristol Arzneimittel - Niederlassung Troisdorf del Bristol Myers G.m.d.H. di Troisdorf (Germania) rappresentata in Italia dalla società Bristol Italiana (Sud) S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Sermoneta (Latina), via del Murillo, codice fiscale 00136120599 (D.M. n. 259/1992 in data 15 aprile 1992, pubblicato nella G. U. n. 103 del 5 maggio 1992)

Modifiche apportate:

classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992 La confezione suindicata è prescrivibile a carico del S.S.N. con decorrenza dal 1° giugno 1993 al prezzo in vigore di L. 153.050 fino a eventuale rideterminazione da parte del C.I.P. La quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%.

classificazione ai fini della fornitura (regime di dispensazione) medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (art. 5 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993.

È vietata la vendita al pubblico delle confezioni precedentemente autorizzate riportanti in etichetta la limitazione all'uso ospedaliero, le quali, peraltro, potranno continuare, fino alla data di scadenza, ad essere vendute ad ospedali e case di cura.

Decreto n. 304/1993 del 27 aprile 1993.

Specialità medicinale. «MEGESTIL» (megestrol acetato) 30 compresse mg 160.

Codice 027574019 (in base 10) 0U9HS3 (in base 32).

Titolare A.I.C. Boehringer Mannheim Italia - S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via S. Uguzzone, 5, codice fiscale 04843650153 (D.M. n. 217/1992 in data 13 marzo 1992, pubblicato nella G. U. n. 77 del 1° aprile 1992)

Modifiche apportate:

classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992 La confezione suindicata è prescrivibile a carico del S.S.N. con decorrenza dal 1° giugno 1993 al prezzo in vigore di L. 153.050 fino a eventuale rideterminazione da parte del C.I.P. La quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito è fissata nella misura del 50%;

classificazione ai fini della fornitura (regime di dispensazione) medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta (art. 5 d. leg. vo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

È vietata la vendita al pubblico delle confezioni precedentemente autorizzate riportanti in etichetta la limitazione all'uso ospedaliero, le quali, peraltro, potranno continuare, fino alla data di scadenza, ad essere vendute ad ospedali e case di cura.

Decreto n. 312/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «FLOGOFENAC» (Diclofenac), tubo g 50 di gel all'1% (D.M. n. 186/1993 del 5 marzo 1993 pubb. G. U. n. 162 del 16 marzo 1993)

Titolare A.I.C. Ecobi Farmaceutici S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Ronco Scrivia (Genova), via Bazzano

Modifica apportata decorrenza della prescrivibilità il prodotto è prescrivibile dal S.S.N. a decorrere dal 1° gennaio 1994

Decreto n. 305/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «HEMOFIL M», fattore antieritrofilico umano, iniettabile per uso intravenoso.

1 flacone UI 1000 + 1 flacone solvente;

codice: 027128014 (in base 10) 0TVW6G (in base 32),

1 flacone UI 500 + 1 flacone solvente,

codice: 027128026 (in base 10) 0TVW6U (in base 32),

1 flacone UI 250 + 1 flacone solvente,

codice: 027128038 (in base 10) 0TVW76 (in base 32)

Titolare A.I.C. Società estera Baxter Hyland Division - Glendale - California USA, rappresentata in Italia dalla società Baxter S.p.a. con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Tiziano 25, codice fiscale 00492340583.

Modifiche apportate

Classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67/1988 modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992

le confezioni suindicate sono prescrivibili dal S.S.N., limitatamente ai soggetti emofilici sieropositivi, con decorrenza dal 1° giugno 1993 ai prezzi in vigore di L. 739.870, di L. 372.770 e di L. 189.185, fino a eventuale rideterminazione da parte del C.I.P. Ai sensi dell'art. 10, comma 2 del D.L. n. 463/83 convertito nella legge n. 638/83 non è dovuta alcuna quota di partecipazione alla spesa da parte dell'assistito

La prescrizione in regime di Servizio sanitario nazionale deve essere fatta utilizzando il ricettario in vigore sulla ricetta, a richiesta dell'interessato, potranno essere indicate le sole iniziali del cognome e nome dell'assistito, fatte salve le restanti formalità di compilazione della ricetta stessa.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 d. leg. vo n. 539/1992)

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

È vietata la vendita al pubblico delle confezioni precedentemente autorizzate riportanti in etichetta la limitazione all'uso ospedaliero

Decreto n. 306/1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale: «VICKS CETAMIUM C» nella forma 20 pastiglie mentolo

Titolare A.I.C. Richardson GmbH - Gross Gerau (Germania) rappresentata in Italia dalla società Procter & Gamble Italia S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pomezia, (Roma), via Ardeatina, 100, codice fiscale 00439220583

Modifiche apportate. denominazione della specialità medicinale la specialità medicinale e ora denominata «VICKS SOULAGIL VITAMINA C» ed è scorporata dalla specialità medicinale «VICKS CETAMIUM C» presentando caratteristiche di specialità medicinale autonoma

Titolare A.I.C. nuovo titolare A.I.C. Procter & Gamble Italia S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Pomezia (Roma), via Ardeatina, 100, codice fiscale 00439220583.

Produttore la società estera Richardson GmbH, nello stabilimento sito in Gross Gerau (Germania)

Confezione e confezionamento in sostituzione della confezione da 20 pastiglie e autorizzata la confezione da 24 pastiglie in blister

Numeri di codice.

24 pastiglie,

codice 028856019 (in base 10) 0VIMQM (in base 32)

Indicazioni terapeutiche: antisettico del cavo orale,

Decorrenza di efficacia del decreto: 19 maggio 1993

I lotti già prodotti non possono essere più venduti a decorrere dal 1° dicembre 1993

Decreto n 307 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «PANCROTANON» (pancreatina), nella confezione da 30 confetti, codice 005225026 (in base 10) 04ZGL2 (in base 32)

Titolare A I C Laboratorio G. Manzoni e C S r l, con sede legale e domicilio fiscale in Anagni (Frosinone), via S. Anna - codice fiscale 02739230874

Modifica apportata titolare A I C nuovo titolare A I C Geymonat S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Anagni (Frosinone), via S. Anna, 2 - codice fiscale 00192260602

La produzione della specialità medicinale continua ad essere effettuata dalla società titolare dell'A I C nello stabilimento comune sito in Anagni (Frosinone), via S. Anna, 2

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 308 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «PIRTOGLOBULIN» (immunoglobulina umana antipertossica) iniettabile per via intramuscolare

1 fiala ml 2 codice 023419017 (in base 10) 0QBQ49 (in base 32),

1 siringa monodose ml 2 codice 023419029 (in base 10) 0QBQ4P (in base 32)

Titolare A I C Istituto Sieroterapico Milanese Serafino Belfanti, con sede e domicilio fiscale in Milano via Darwin, 22 - codice fiscale 00825190150

Modifiche apportate titolare A I C nuovo titolare Nuovo Istituto Sieroterapico Milanese S r l con sede e domicilio fiscale in Milano via Darwin 22 - codice fiscale 10438250150

Produttore: la specialità medicinale è prodotta e controllata dalla società Selavo S.p.A. nello stabilimento sito in Sovicille (Siena) loc. Bellaria Rosia

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 309 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «SILRO ANTI VIPERA PURIFICATO» (tetraivalente), iniettabile per via sottocutanea o intramuscolare

1 fiala ml 10 codice 022701015 (in base 10) 0PNSYR (in base 32),

1 fiala ml 10 - set codice 022701027 (in base 10) 0PNSZ3 (in base 32)

Titolare A I C Istituto Sieroterapico Milanese Serafino Belfanti, con sede e domicilio fiscale in Milano via Darwin 22 - codice fiscale 00825190150

Modifiche apportate titolare A I C nuovo titolare Nuovo Istituto Sieroterapico Milanese S r l con sede e domicilio fiscale in Milano via Darwin 22 - codice fiscale 10438250150

Produttore: la specialità medicinale è prodotta e controllata dalla società Selavo S.p.A. nello stabilimento sito in Sovicille (Siena) loc. Bellaria Rosia

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 310 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «VACCINO ANTICOLERICICO», iniettabile per via sottocutanea o intramuscolare

1 fiala ml 0,5 + 1 fiala ml 1 codice 013959010 (in base 10) 019ZV2 (in base 32)

1 fiala ml 1, codice 013959022 (in base 10) 019ZVG (in base 32)

Titolare A I C Istituto Sieroterapico Milanese Serafino Belfanti, con sede e domicilio fiscale in Milano via Darwin 22 - codice fiscale 00825190150

Modifiche apportate titolare A I C nuovo titolare Nuovo Istituto Sieroterapico Milanese S r l con sede e domicilio fiscale in Milano, via Darwin, 22 - codice fiscale 10438250150.

Produttore: la specialità medicinale è prodotta e controllata dalla società Istituto Sierovaccinogeno Italiano S.p.A., nello stabilimento consortile sito in Sant'Antimo (Napoli)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 311 1993 del 27 aprile 1993

Specialità medicinale «LUPIDON» (virus Herpes simplex)

H - 12 fiale ml 1, codice 027387036 (in base 10) 0U3T4W (in base 32),

G - 12 fiale ml 1 codice 027387048 (in base 10) 0U3I58 (in base 32)

Titolare A I C. Hermal Kurt Herimann - Reinbek - Hanburg - Germania rappresentata da Bruschettini S r l, con sede e domicilio fiscale in Genova, via Isonzo, 6 - codice fiscale 00265870105 (D M n 851, 1992 in data 12 novembre 1992 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n 270 del 16 novembre 1992).

Modifiche apportate titolare A I C nuovo titolare A I C Bruschettini S r l con sede e domicilio fiscale in Genova, via Isonzo, 6 - codice fiscale 00265870105

Produttore: la specialità medicinale è ora prodotta e controllata dalla società ISI S.p.A., nello stabilimento consortile sito in Sant'Antimo (Napoli).

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n 350 1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinali

«VITAMINA C VITA»

20 compresse da 0,5 g

codice 007780012 (in base 10) 07F1PD (in base 32),

10 compresse eff. da 1 g

codice 007780024 (in base 10) 07FFPS (in base 32),

10 compresse eff. da 1 g

codice 007780048 (in base 10) 07IFQJ (in base 32),

10 FL iniettabile da ml 5/g 0,5

codice 007780051 (in base 10) 07IFQM (in base 32)

«SEREN VITA»

20 capsule da 10 mg

codice 018067013 (in base 10) 0K7CL5 (in base 32)

«TRI»

24 compresse da 2,5 mg

codice 021096019 (in base 10) 0N3TLM (in base 32);

30 compresse da 5 mg

codice 021096021 (in base 10) 0N3TLP (in base 32).

«CHAMPIONYL»

30 capsule

codice 022575017 (in base 10) 0PJXX9 (in base 32),

5 fiale da 2 ml

codice 022575029 (in base 10) 0PJXXP (in base 32),

flacone sciroppo da 150 ml

codice 022575043 (in base 10) 0PJXY3 (in base 32),

«l'orte» 15 compresse da 200 mg

codice 022575056 (in base 10) 0PJXYJ (in base 32)

«MFTOCOBIL»

24 compresse da 10 mg

codice 023045014 (in base 10) 0PZ8WQ (in base 32)

«VALOPRIDE»

30 capsule da 10 mg

codice 023360023 (in base 10) 0Q8WJR (in base 32),

10 fiale da 10 mg

codice 023360047 (in base 10) 0Q8WKH (in base 32),

flacone sciroppo da 150 ml

codice 023360050 (in base 10) 0Q8WKL (in base 32).

«SEREPRILE»

20 compresse da 100 mg
 codice 023402011 (in base 10) 0QB5JV (in base 32),
 10 fiale in v da 2 ml/100 mg
 codice 023402023 (in base 10) 0QB5K7 (in base 32)

«BARNOTIL»

10 compresse da 400 mg
 codice 024664017 (in base 10) 0RJPKYK (in base 32),
 12 fiale da 2 ml/200 mg
 codice 024664029 (in base 10) 0RJPKYX (in base 32)

«AGRADIL»

20 capsule da 100 mg
 codice 024751012 (in base 10) 0RMBX4 (in base 32)

«MICOMICEN»

tubo pomata dermatologica da 30 g
 codice 025216019 (in base 10) 0S1K0M (in base 32);
 emulsione tubo 30 g
 codice 025216021 (in base 10) 0S1K0P (in base 32);
 lozione flacone 30 ml
 codice 025216033 (in base 10) 0S1K11 (in base 32);
 crema vaginale tubo 78 g 12 applicatori
 codice 025216045 (in base 10) 0S1K1F (in base 32),
 6 ovuli vaginali 100 mg
 codice 025216072 (in base 10) 0S1K28 (in base 32)

«LIMICAN»

20 compresse da 50 mg
 codice 025575010 (in base 10) 0SDHM2 (in base 32);
 6 fiale in v da 50 mg
 codice 025575034 (in base 10) 0SDHMU (in base 32),
 flacone gocce 30 ml
 codice 025575046 (in base 10) 0SDHM6 (in base 32)

«DENIBAN»

12 compresse da 50 mg
 codice 027491012 (in base 10) 0U6YQ4 (in base 32)

Titolare A.I.C. Vita Farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Torino, via Boucheron, 14 - codice fiscale 00472250018

Modifica apportata titolare A.I.C. nuovo titolare A.I.C. a seguito di fusione per incorporazione. L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via P. Mascagni, 2 - codice fiscale 06685100155. La produzione, i controlli ed il confezionamento delle specialità medicinali sopra indicate continuano ad essere effettuati negli stabilimenti precedentemente autorizzati a nome della società Vita Farmaceutici S.p.a. incorporata

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 351/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinali

«FREAMINE III» (soluzione per fleboclisi all'8,5%), nelle confezioni
 flacone da 500 ml
 codice 022748038 (in base 10) 0PQ6W6 (in base 32),
 flacone da 250 ml
 codice 022748089 (in base 10) 0PQ6XT (in base 32),
 flacone da 1000 ml
 codice 022748091 (in base 10) 0PQ6XV (in base 32)

«FREAMINE III» (soluzione per fleboclisi al 3%), nelle confezioni
 flacone da 250 ml
 codice 022748053 (in base 10) 0PQ6WP (in base 32),
 flacone da 500 ml
 codice 022748065 (in base 10) 0PQ6X1 (in base 32),
 flacone da 1000 ml
 codice 022748077 (in base 10) 0PQ6XF (in base 32)

«MOLIDEX» (soluzione iniettabile per via endovenosa), nella confezione
 flacone da 500 ml
 codice 020012023 (in base 10) 0M2QZR (in base 32)

Titolare A.I.C. Laboratori Don Baxter S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Trieste, via Flavia, 122 - codice fiscale 00047710322

Modifiche apportate titolare A.I.C. nuovo titolare A.I.C. Clintec S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Milano, viale Richard, 5 - codice fiscale 07270410587

Produttore Laboratori Don Baxter S.p.a., nello stabilimento comune sito in Trieste, via Flavia, 124

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 352/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «TOCALFA» nelle seguenti forme e confezioni

1 flaconcino di 10 ml di gocce per uso orale codice 005982018 (in base 10) 05QKU2 (in base 32),

20 geloperle codice 005982020 (in base 10) 05QKU4 (in base 32)

Titolare A.I.C. Farmades S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Tor Cervara, 282 - codice fiscale 00400380580

Modifica apportata titolare A.I.C. nuovo titolare A.I.C. Asta Medica S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Zanella, 3/5 - codice fiscale 00846530152.

La produzione, i controlli ed il confezionamento della specialità medicinale sopra indicata continuano ad essere effettuati dalla società Farmades S.p.a., nello stabilimento sito in Roma, via Tor Cervara, 282, limitatamente alla preparazione gocce per uso orale, e dalla società R.P. Scherer S.p.a., nello stabilimento sito in Aprilia (Latina), limitatamente alla preparazione geloperle.

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 353/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale: «DEF-LUINA» (didroergocristina metan-solfonato), nella forma: flacone gocce 30 ml; codice: 016310043 (in base 10) 0HKRSV (in base 32)

Titolare A.I.C. Astra Simes S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Milano, via degli Artigianelli, 10 - codice fiscale 07968910153

Modifiche apportate titolare A.I.C. nuovo titolare A.I.C. Teofarma S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Valle Salimbene (Pavia) via F.lli Cervi, 8 - codice fiscale 01423300183

Produttore la società ora titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pavia, viale Certosa, 8/A

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 354/1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «OSTELIN» (ergocalciferolo) nella forma 2 fiale da 1,5 ml, codice 010861019 (in base 10) 0BCGGV (in base 32).

Titolare A.I.C. Glavo S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Verona via A. Fleming, 2 - codice fiscale 00212840235

Modifiche apportate titolare A.I.C. nuovo titolare A.I.C. Teofarma S.r.l., con sede e domicilio fiscale in Valle Salimbene (Pavia) via F.lli Cervi, 8 - codice fiscale 01423300183.

Produttore la società ora titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Pavia, viale Certosa, 8/A

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Decreto n. 355 1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinali

«OZOPULMIN» nelle seguenti preparazioni e confezioni

6 fiale iniettabili da 5 ml 20 mg
 codice 010226025 (in base 10) 09S2C9 (in base 32).
 10 supposte adulti da 160 mg
 codice 010226049 (in base 10) 09S2D1 (in base 32).
 10 supposte bambini da 80 mg
 codice 010226052 (in base 10) 09S2D4 (in base 32).
 10 supposte lattanti da 40 mg
 codice 010226064 (in base 10) 09S2DJ (in base 32).
 flacone sciroppo da 125 ml
 codice 010226076 (in base 10) 09S2DW (in base 32).
 tubetto da 20 g di gel
 codice 010226177 (in base 10) 09S2J1 (in base 32) e

«OZOPULMIN DIPROFILLINA» nelle seguenti preparazioni e confezioni

6 fiale da 5 ml 20 mg
 codice 010226088 (in base 10) 09S2I8 (in base 32).
 10 supposte adulti da 160 mg
 codice 010226090 (in base 10) 09S2IB (in base 32).
 40 confetti
 codice 010226126 (in base 10) 09S2GG (in base 32)

Titolare A.I.C.: Istituto Chemioterapico S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Piacenza, via Morigi, 25 - codice fiscale 07704130157

Modifiche apportate titolare A.I.C.: nuovo titolare A.I.C. Geymonat S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Anagni (Frosinone) via S. Anna, 2 - codice fiscale 00192260602

Produttore titolare A.I.C. nello stabilimento consortile, sito in Anagni (Frosinone) via S. Anna, 2

Composizione limitatamente alle preparazioni «OZOPULMIN» sciroppo e «OZOPULMIN DIPROFILLINA» confetti le formulazioni ora autorizzate sono le seguenti

100 g di sciroppo contengono prodotto di ossidazione della trementina contenente 30% di verbenone, g 0,050, destrometorfano bromidrato g 0,300. Eccipienti: saccarosio g 44, alcool etilico 95° g 8, sodio benzoato g 5, essenza di menta g 0,04, vanillina g 0,01, acqua depurata q.b. a g 100.

ogni confetto contiene prodotto di ossidazione della trementina, contenente 30% di verbenone mg 20,00, diidrossipropilteofilina (diprofillina) mg 300,00. Eccipienti: cellulosa microcristallina mg 46,75, polivinilpirrolidone mg 32,90, talco mg 15,00, magnesio stearato mg 10,00, silice colloidale mg 16,85, gliceril palmitostearato mg 23,50, idrossipropilmetilcellulosa mg 5,00, dietilftalato mg 0,50, gomma arabica mg 1,28, saccarosio mg 128,22, gomma mastice mg 0,10, paraffina solida mg 0,05, cera d'api mg 0,20

Confezione limitatamente alla preparazione «OZOPULMIN DIPROFILLINA» confetti, in sostituzione della confezione «40 confetti» e autorizzata la confezione «20 confetti»

Numeri di codice

flaconi sciroppo da 125 ml «OZOPULMIN»
 codice 010226215 (in base 10) 09S2K7 (in base 32)
 20 confetti «OZOPULMIN DIPROFILLINA»
 codice 010226203 (in base 10) 09S2JV (in base 32)

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Limitatamente alle preparazioni «OZOPULMIN» sciroppo e «OZOPULMIN DIPROFILLINA» confetti, i lotti già prodotti con le formulazioni precedentemente autorizzate e contraddistinti dai numeri di codice in precedenza assegnati non possono essere venduti dal 1° dicembre 1993

Decreto n. 356 1993 del 28 aprile 1993

Specialità medicinale «HUMEGON» (gonadotropina menopausale umana), nella forma e confezione: 1 fiala di polvere iof. + 1 fiala di solvente uso i.m. (decreto ministeriale n. 161 1993 in data 5 marzo 1993, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 62 del 16 marzo 1993)

Titolare A.I.C. N.V. Organon - Oss (Olanda), rappresentata in Italia dalla Organon Italia S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, via Ostia, 15 - codice fiscale 00405640582

Rettifica apportata l'espressione: la quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 30% è sostituita da: la quota di partecipazione alla spesa è fissata nella misura del 50%

Decreto n. 331/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «NAPROSYN» (naprossene) compresse mg 500 e Mite compresse mg 250.

Titolare A.I.C. Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Milano, via Civitali n. 1, codice fiscale 00748210150

Modifiche apportate

denominazione della specialità medicinale: le preparazioni di cui trattasi sono ora denominate NAPROSYN «EC» e NAPROSYN Mite «EC».

produttore: la specialità è prodotta dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento consortile sito in Milano, via Civitali, n. 1 e dalla società estera Syntex Pharmaceuticals Ltd nello stabilimento sito in Iwer - Buckinghamshire - UK,

preparazioni e confezioni: in sostituzione della forma farmaceutica compresse nei dosaggi mg 500 e «Mite» mg 250 è autorizzata la forma compresse gastroresistenti nei medesimi dosaggi:

numeri di codice

«EC» Mite 30 compresse gastroresistenti mg 250, codice 023177203 (in base 10) 0Q39ZM (in base 32),

«EC» 30 compresse gastroresistenti mg 500, codice 023177215 (in base 10) 0Q39ZZ (in base 32),

composizione: le composizioni autorizzate sono le seguenti principi attivi invariati

per le compresse gastroresistenti da mg 250, eccipienti: polivinilpirrolidone 5,33 mg, sodio croscarmellosio 10,66 mg, magnesio stearato 0,53 mg, copolimero acido metacrilico ca 23,63 mg, talco ca 5,99 mg, sodio idrossido ca 0,32 mg, tritiletrato ca 2,43 mg, simeticone ca 0,03 mg.

per le compresse gastroresistenti da mg 500, eccipienti: polivinilpirrolidone 10,66 mg, sodio croscarmellosio 21,32 mg, magnesio stearato 1,07 mg, copolimero acido metacrilico ca 47,34 mg, talco ca 12,00 mg, sodio idrossido ca 0,65 mg, tritiletrato ca 4,86 mg, simeticone ca 0,07 mg;

classificazione ai sensi dell'art. 19, comma 4, legge n. 67 1988, modificato dall'art. 12, comma 1, del decreto legislativo n. 539/1992: la specialità medicinale nelle nuove forme farmaceutiche è prescrivibile dal Servizio sanitario nazionale alle condizioni precedentemente autorizzate

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

I lotti della specialità medicinale già prodotti non possono essere più venduti dal 1° dicembre 1993

Provvedimento n. 179 1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «BENYLIN DAY & NIGHT» - 20 compresse

Titolare A.I.C. Parke-Davis S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Cristoforo Colombo n. 1

Modifica apportata, produzione: la specialità medicinale è ora prodotta e confezionata dalla consociata estera Godecke Aktiengesellschaft di Berlino (Germania), presso lo stabilimento di Freiburg - Mooswaldallee 1-9.

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 214/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «FEPRON» (fenoprotene calcio) - 30 compresse da 300 mg

Titolare A I C Lilly Industries Ltd. Basingstoke (Inghilterra), rappresentata in Italia dalla società Eli Lilly Italia S p a, con sede legale e domicilio fiscale in Sesto Fiorentino (Firenze), via Gramsci, 731

Modifica apportata produttore le operazioni terminali di confezionamento (blisteratura e astucciamento) sono ora effettuate dalla società estera Lilly S A nello stabilimento sito in Alcobendas (Spagna)

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 215/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «DIATHYNIL» - compresse mg 5 - fiale ml 1 mg 5

Titolare A I C Dermalife S p a, con sede e domicilio fiscale in Roma, via Sassoterrato, 2 - codice fiscale 04086261007

Modifiche apportate

classificazione ai fini della fornitura

1) 20 compresse mg 5

codice 028702013 (in base 10) 0VCX9X (in base 32) medicinale non soggetto a prescrizione medica (art 3 D Leg vo n 539/1992),

2) 6 fiale ml 1 mg 5

codice 028702025 (in base 10) 0VCXB9 (in base 32) medicinale soggetto a prescrizione medica (art 4 D Leg vo n. 539/1992)

Provvedimento n 216/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «URSILON» e «URSILON 125» - 20 capsule da 250 mg - 20 capsule da 125 mg

Titolare A I C Istituto Biochimico Italiano Giovanni Lorenzini S p a, con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Ripamonti, n 332/4

Modifica apportata produttore la specialità medicinale e ora prodotta nello stabilimento della ditta titolare dell'A I C, sito in Aprilia, via Fossignano, 2

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 217/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinali «CEFOPRIM» - iniettabile da 1 g (1 flacone da 1 g + 1 fiala di solvente), «KEFAZON» - iniettabile da 1 g (1 flacone da 1 g + 1 fiala di solvente), «THIOXENE 600» - iniettabile liofilizzato (10 flaconi liofilizzati + 10 fiale di solvente), «PSYOTON» - iniettabile (12 flaconcini da 3 g/15 ml)

Titolare A I C «Esseti S a s di A Ievoli & C Laboratorio chimico farmaco biologico, con sede legale e domicilio fiscale in Napoli, Largo S Maria La Nova, 19

Modifica apportata produttore le specialità medicinali sopra indicate sono ora prodotte dalla società Radiumfarma S r l nello stabilimento consortile, sito in Masate (Milano) I controlli sui prodotti finiti ed il confezionamento continuano ad essere effettuati dalla società titolare dell'A I C nello stabilimento sito in S Giorgio a Cremano (Napoli), via Cavalli di Bronzo, 45

Decorrenza di efficacia del decreto 19 maggio 1993

Provvedimento n 218/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinali

«CRONEPARINA» - 10 siringhe ml 0.2 UI 5000 e 10 siringhe ml 0.5 UI 12500,

«TIASE» - 30 capsule mg 420

Titolare A I C Chemil farmaceutici S r l, con sede e domicilio fiscale in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Modifica apportata produttore le specialità medicinali sono controllate dalla società Laboratori UCB S p a nello stabilimento sito in Pianezza (Torino), via Praglia, 15.

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 219/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinali

«CARDIOGEN» - 10 flaconi orali ml 10,

«GLUTACOMPLEX» - 10 flaconi orali ml 10,

«CRONEPARINA» - 10 fiale ml 0.2 UI 5000 e 10 fiale ml 0.5 UI 12,500,

«NORZETAM» - 40 compresse, gocce ml 30, 10 fiale ml 5 e 4 fiale ml 15,

«TIASE» - 10 fiale IM, IV + 10 fiale ml 3 e 20 bustine granulato g 5

Titolare A I C Chemil farmaceutici S r l, con sede e domicilio fiscale in Pianezza (Torino), via Praglia, 15.

Modifica apportata le specialità medicinali sono prodotte e controllate dalla società Laboratori UCB S p a nello stabilimento sito in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 220/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale, «NORZETAM» - 30 bustine monodose da ml 2,5 di soluzione orale

Titolare A I C Chemil Farmaceutici S r l, con sede e domicilio fiscale in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Modifica apportata la specialità medicinale e prodotta e controllata dalla società Laboratori UCB S p a nello stabilimento sito in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Resta confermata l'autorizzazione a far effettuare la ripartizione della soluzione in bustine ed il confezionamento dalla società S I I T S r l nello stabilimento sito in Trezzano sul Naviglio (Milano), via Ariosto

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 221/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «FERROL» - 20 bustine granulato

Titolare A I C Chemil Farmaceutici S r l, con sede e domicilio fiscale in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Modifica apportata la specialità medicinale e prodotta dalla società Falqui prodotti farmaceutici S p a nello stabilimento sito in Milano, via G R Carli, 2, e controllata dalla società Laboratori UCB S p a nello stabilimento sito in Pianezza (Torino), via Praglia, 15

Resta confermata l'autorizzazione a far effettuare le operazioni terminali di confezionamento in bustine dalla società Lamp S Prospero nello stabilimento sito in S Prospero (Modena), via della Pace, 25 A

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 222/1993 del 13 maggio 1993

Rettifica al provvedimento n 116/1993 del 13 marzo 1993 pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n 62 del 16 marzo 1993

Specialità medicinale «METASTROM TM» - 1 fiala E V

Rettifiche apportate

Titolare A I C: Amity S r l, con sede e domicilio fiscale in Milano, via Quintiliano, 30 - codice fiscale 07496130159 - che ha modificato la ragione sociale in Amersham Italia S r l, con sede e domicilio fiscale in Milano, via Quintiliano, 30 - codice fiscale 07496130159

Provvedimento n. 223/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «SIFIVIRAL» - pomata oftalmica da 5 g
 Titolare A.I.C. SIFIS p a , con sede legale in Catania, via Nicola Corvioletto, 15/B

Modifiche apportate:

produttore la specialità medicinale sopra indicata viene ora prodotta dalla ditta The Wellcome Foundation Ltd., nello stabilimento sito in Temple Hill - Dartford - Kent DA1 5AH - Inghilterra;

le operazioni terminali di confezionamento (astucciamento ed inserimento del foglio illustrativo) sono ora effettuate anche dalla succitata ditta estera nello stabilimento sopra menzionato,

i controlli di qualità sul prodotto finito continuano ad essere effettuati nello stabilimento della società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio sito in Monterosso Etneo - Acì S. Antonio (Catania)

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 224/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «VOLTAREN RETARD» - compresse laccate da 100 mg

Titolare A.I.C. Ciba-Geigy S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Origgio (Varese), strada statale 233, km 20,5

Modifica apportata produttore la specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche nello stabilimento sito in Torre Annunziata (Napoli)

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 225/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «LEDERFOLIN» - 20 bustine

Titolare A.I.C. Cyanamid Italia S.p.a., con sede e domicilio fiscale in Catania, via Franco Gorgone - zona industriale

Modifica apportata produttore limitatamente alle operazioni terminali di confezionamento e di controllo. Le operazioni terminali di confezionamento (inscatolamento ed inserimento del foglio illustrativo) e di controllo sono ora effettuate dalla società Irbi S.p.a. nello stabilimento sito in Pomezia

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 226/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «CYCLOVIRAN» - sospensione orale all'8%

Titolare A.I.C. Sigma Tau - Industrie farmaceutiche riunite S.p.a. con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Shakespeare, 47.

Modifica apportata confezionamento. In sostituzione del confezionamento in flacone di vetro è ora autorizzato il confezionamento in flacone di vetro con misurino dosatore tarato a 5 e 10 ml.

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta

Provvedimento n. 227/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «QARI» - compresse da 200 mg

Titolare A.I.C. Mediolanum farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano via San Giuseppe Cottolengo n. 15/31

Modifica apportata produttore. La specialità medicinale è ora prodotta e controllata dalla Smithkline Beecham farmaceutici S.p.a. anche nello stabilimento consortile sito in Baranzate di Bollate (Milano). Le operazioni terminali di confezionamento (blisteratura e astucciamento con inserimento del foglio illustrativo) sono ora effettuate dalla Titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Milano, via S. Giuseppe Cottolengo, 15/31

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 228/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «SAMIR 200» - compresse da 200 mg

Titolare A.I.C. Bio Research S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Liscate (Milano)

Modifica apportata: composizione limitatamente agli eccipienti. La composizione ora autorizzata è la seguente: principio attivo invariato

Eccipienti nucleo, mannite mg 149, silice mg 10, magnesio stearato mg 7, sodio bicarbonato mg 10

Rivestimento: polivinilpirrolidone mg 4, dietilftalato mg 2.

Filmatura gastroresistente cellulosa acetofthalato mg 12,76; dietilftalato mg 4,09, silicone HK 15a mg 1,15

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Provvedimento n. 229/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «CITROSODINA» - granulare e compresse

Titolare A.I.C.: Roussel Pharma S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, viale Gran Sasso, 18

Modifica apportata produttore. La specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche dalla società Hoechst Italia S.p.a. nello stabilimento in Scoppito (L'Aquila)

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 230/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «CITROEPATINA» - granulare 150 g

Titolare A.I.C. Roussel Pharma S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, viale Gran Sasso, 18

Modifica apportata. produttore. La specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche dalla Hoechst Italia S.p.a. nello stabilimento sito in Scoppito (L'Aquila)

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 231/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «VESSIFLEX» gel - tubo da 30 e 50 g

Titolare A.I.C. Schiapparelli Salute S.p.a., con sede legale in Milano, viale Sarca, 223.

Modifica apportata: produttore. Produzione e controllo sono ora effettuati nello stabilimento consortile sito in Torino, corso Belgio, 86

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 232/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «VARICOCEL» gel - tubo da 30 e 50 g

Titolare A.I.C. Schiapparelli salute S.p.a., con sede legale in Milano, viale Sarca, 223

Modifica apportata: produttore. Produzione e controllo sono ora effettuati anche nello stabilimento consortile sito in Torino, corso Belgio, 86

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 233/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «PROSCAR» - 15 compresse da 5^o mg.

Titolare A.I.C.: Merck Sharp e Dohme (Italia) S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via G. Fabbri, 6.

Modifica apportata: produttore. La produzione è ora effettuata dalla Merck Sharp e Dohme Ltd anche nello stabilimento sito in Cramlington (Gran Bretagna).

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 234/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «PROSTIDE» - 15 compresse da 5 mg

Titolare A.I.C.: Sigma-Tau - Industrie farmaceutiche riunite S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Shakespeare, 47.

Modifica apportata: produttore. La produzione è ora effettuata dalla Merck Sharp e Dohme Ltd anche nello stabilimento sito in Cramlington (Gran Bretagna).

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 235/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «FINASTID» - 15 compresse da 5 mg.

Titolare A.I.C.: Neopharmed S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Baranzate di Bollate (Milano), via Pordoi, 18

Modifica apportata: produttore. La produzione è ora effettuata dalla società Merck Sharp e Dohme Ltd anche nello stabilimento sito in Cramlington (Gran Bretagna).

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 236/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «IODOSAN TOSSE» - flacone sciroppo 150 ml.

Titolare A.I.C.: Smithkline Beecham farmaceutici S.p.A. con sede legale in Baranzate di Bollate (Milano), via Zambeletti.

Modifica apportata: produttore. La produzione è ora effettuata anche dalla società Schiapparelli salute S.p.A., nello stabilimento sito in Torino, corso Belgio, 86.

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 237/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «EMOPREMARIN» nella confezione: 1 flacone liofilizzato + 1 fiale solvente.

Titolare A.I.C.: Wyeth S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense, 90, codice fiscale 00150450591.

Modifica apportata: produttore (limitatamente alla fiale solvente). La fiale solvente è ora prodotta dalla società: Antigen Pharmaceuticals - Dublin 4 (Irlanda).

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 238/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinali: «NEO CIBALGINA» - 16 compresse, «NEUPAN» - 20 compresse mg 800, «TENSANIL» - 14 compresse bisecabili, «VENORUTON INTENS» - 20 compresse laccate.

Titolare A.I.C.: Zyma S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Saronno (Varese), corso Italia n. 13.

Modifica apportata: produttore. La specialità medicinale è ora prodotta e controllata dalla Ciba Geigy S.p.A. anche nello stabilimento sito in Torre Annunziata (Napoli). I controlli della specialità medicinale prodotta dalla Ciba Geigy nello stabilimento sito in Milano, sono ora effettuati nello stabilimento sito in Torre Annunziata (Napoli).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 239/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinali: «ANAFRANIL SR» - «SINTROM» - «TEGRETOL» 200 e 400 mg - «TEGRETOL CR» 200 e 400 mg - «NEURACTIV» - «CIBACEN» - «FELODAY» - «FELODAY 5» - «IGROTON 25» - «LIORESAL» 10 mg - «LOPRESOR RETARD» - «LUDIOMIL» 75 mg.

Titolare A.I.C.: Ciba Geigy S.p.A., con sede legale in Origgio (Varese), strada statale 233, km 20,5

Modifica apportata: produttore. Le specialità medicinali sono ora prodotte e controllate anche nello stabilimento sito in Torre Annunziata (Napoli)

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n. 240/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «OTRIVIN» - 10 ml spray

Titolare A.I.C.: Zyma S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Saronno (Varese), corso Italia, 13

Modifiche apportate: produttore. La produzione è ora effettuata anche dalla società Farmla farmaceutici Milano nello stabilimento sito in Settimo Milanese (Milano).

Confezionamento: in sostituzione del flacone spray è ora autorizzato il flacone spray con erogatore.

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta

Provvedimento n. 241/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «TEGRETOL» - sciroppo al 2%

Titolare A.I.C.: Ciba Geigy S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Origgio (Varese), s.s. 233, km 20,5.

Modifiche apportate: produttore. La produzione è ora anche effettuata sia dalla società Laboratoires Ciba Geigy nello stabilimento sito in Huningue (Francia), che dalla società Ciba Geigy Ltd nello stabilimento sito in Basilea (Svizzera). I lotti prodotti in Svizzera debbono essere destinati all'impiego nel solo territorio italiano

Composizione (limitatamente agli eccipienti) La composizione ora autorizzata è la seguente: principio attivo invariato. Eccipienti: polietilenglicole stearato 0,1 g; cellulosa microcristallina/sodio carbossimetilcellulosa 1,0 g; sorbitolo (70 per cento) 25,0 g; metile paradiossibenzoato 0,12 g; propile paradiossibenzoato 0,03 g; sodio saccarinato 0,04 g; idrossietilcellulosa 0,5 g; acido sorbico 0,1 g; propilenglicole 2,5 g, aroma di caramello 0.005 g, acqua depurata q. b. a 100 ml.

Decorrenza di efficacia del provvedimento. 19 maggio 1993

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta

Provvedimento n. 242/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «VENORUTON 1000» - 30 bustine di granulare

Titolare A.I.C.: Zyma S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Saronno (Varese), corso Italia, 13.

Modifiche apportate: produttore. La produzione e controllo della suddetta specialità medicinale sono ora effettuati dalla Ciba Geigy anche nello stabilimento sito in Torre Annunziata (Napoli). Le operazioni terminali di confezionamento continuano ad essere effettuate come precedentemente autorizzato

Decorrenza di efficacia del provvedimento. 19 maggio 1993

Provvedimento n. 243/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «VOLTAREN» - compresse gastroresistenti da 50 mg.

Titolare A.I.C.: Ciba Geigy S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Origgio (Varese), strada statale 233, km 20,5.

Modifiche apportate: la specialità medicinale è ora prodotta e controllata anche nello stabilimento sito in Torre Annunziata (Napoli).

composizione, (limitatamente agli eccipienti): una compressa gastroresistente da 50 mg contiene: principio attivo: invariato. Eccipienti: amido di mais mg 74,5; magnesio stearato mg 1,5; silice precipitata mg 6,0; lattosio mg 25,0; cellulosa microcristallina mg 10,0; polivinilpirrolidone mg 3,0; sodio carbossimetilamido mg 20,0; talco mg 5,4; idrossipropilmetilcellulosa mg 4,7; glicerilpoliossietilenglicole stearato mg 0,22; ferro ossido rosso mg 0,03; ferro ossido giallo mg 0,44; titanio biossido mg 0,44; acidi ed esteri metacrilici e polioacrilici mg 12,42; poliotilenglicole 8000 mg 1,25; silicone antischiuma mg 0,09.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Provvedimento n. 244/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «ANSIMAR» - fiale da 10 ml.

Titolare A.I.C.: Istituto biologico chemioterapico «ABC» S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Torino, via Crescentino, n. 25.

Modifiche apportate:

produttore: la produzione in bulk della specialità medicinale sopra indicata e le operazioni relative ai controlli in process ed al saggio per la verifica dell'assenza di pirogeni vengono ora effettuati dalla ditta Biologici Italia Laboratories nello stabilimento sito in Novate Milanese, via Cavour, 41-43;

le operazioni terminali di confezionamento ed il controllo sul prodotto finito vengono ora effettuati dalla società titolare dell'A.I.C. presso la propria officina farmaceutica comune sita in Torino, via Crescentino, n. 25.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 245/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «VISCOMUCIL» - fiale da 2 ml.

Titolare A.I.C.: Istituto biologico chemioterapico «ABC» S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Torino, via Crescentino, n. 25.

Modifiche apportate:

produttore: la produzione in bulk della specialità medicinale sopra indicata e le operazioni relative ai controlli in process ed al saggio per la verifica dell'assenza di pirogeni vengono ora effettuati dalla ditta Biologici Italia Laboratories nello stabilimento sito in Novate Milanese, via Cavour, 41-43;

le operazioni terminali di confezionamento ed il controllo sul prodotto finito vengono ora effettuati dalla società titolare dell'A.I.C. presso la propria officina farmaceutica comune sita in Torino, via Crescentino, n. 25.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 246/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «OSTEOVIS» - fiale 50 U.I. - fiale 100 U.I. - spray endonasale.

Titolare A.I.C.: Nuovo consorzio sanitario nazionale, con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Svetonio, 6.

Modifica apportata: produttore: la specialità medicinale sopra indicata, nelle forme succitate, viene ora prodotta e confezionata dalla ditta I.P.A. - Int. Pharm. Ass. S.r.l., nello stabilimento sito in Roma, via del Casale Cavallari, 53; i controlli sul principio attivo e sul prodotto finito continuano ad essere effettuati secondo quanto precedentemente autorizzato.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 247/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «BUFLAN» (buflomedil cloridrato) - gocce al 15% (flaconi da 15 e 30 ml).

Titolare A.I.C.: Pierrel S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Capua (Caserta), strada statale Appia.

Modifica apportata: confezionamento. In sostituzione del sistema di chiusura formato da una capsula-contagocce a pompetta è ora autorizzato il confezionamento costituito da:

contagocce in materiale plastico a capovolgimento;

capsula di chiusura child-proof con ghiera di sicurezza.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Provvedimento n. 248/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «DOXIPROCT» - 30 g di pomata; «DOXIVENIL» - 40 g di gel; «FOILLE» - 29,5 g di pomata; «FOILLE PLUS» - 30 g di crema.

Titolare A.I.C.: Laboratori Delalande Isnardi S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Imperia, via XXV Aprile, 69.

Modifica apportata: produttore: la produzione delle specialità medicinali sopra indicate è ora effettuata anche dalla società Montefarmaco S.p.a., nello stabilimento consortile sito in Pero (Milano), via G. Galilei, 7. I controlli ed il confezionamento dei prodotti stessi sono ora eseguiti anche dalla società L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l. nello stabilimento sito in Limite (Milano), via Rivoltana, 35.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 249/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «FOILLE PLUS» - spray (flaconi da 20 e 70 g); «IDUSTATIN» - 10 g di pomata all'1,5%; «IDUSTATIN» - 10 g di pomata al 3%; «IDUSTATIN» - 10 g di soluzione al 5%; «IDUSTATIN» - 10 g di soluzione al 10%; «IDUSTATIN» - 5 ml di soluzione al 40%.

Titolare A.I.C.: Laboratori Delalande Isnardi S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Imperia, via XXV Aprile, 69.

Modifica apportata: produttore: la produzione delle specialità medicinali sopra indicate è ora effettuata anche dalla società Sofar S.p.a. nello stabilimento sito in Trezzano Rosa (Milano), via Firenze, 40. I controlli ed il confezionamento dei prodotti stessi sono ora eseguiti anche dalla società L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l. nello stabilimento sito in Limite (Milano), via Rivoltana, 35.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 250/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «PROGESTOL» (progesterone) - flacone da 150 ml di soluzione idroalcolica allo 0,5 di p.a.

Titolare A.I.C.: S.p.a. Laboratori Delalande Isnardi, con sede legale e domicilio fiscale in Imperia, via XXV Aprile, n. 69.

Modifica apportata: produttore: la produzione della specialità medicinale sopra indicata è ora effettuata anche dalla società Beltapharm S.r.l. nello stabilimento sito in Cusano Milanino (Milano), via Selvio, 66. I controlli ed il confezionamento del prodotto stesso sono ora eseguiti anche dalla società L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l. nello stabilimento sito in Limite (Milano), via Rivoltana, 35.

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n. 251/1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale: «ASPEGIC 500» (6 flaconi polvere + 6 fiale solvente, per uso iniettabile); «ASPEGIC 1000» (6 flaconi polvere + 6 fiale solvente, per uso iniettabile).

Titolare A.I.C.: L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via P. Mascagni, 2.

Modifica apportata: produttore: I controlli sul prodotto finito, le operazioni terminali di confezionamento nonché la produzione delle fiale di solvente della specialità medicinale sopra indicata sono ora effettuati anche dalla società estera Synthelabo France nello stabilimento sito in Amilly (Francia).

Decorrenza di efficacia del provvedimento: 19 maggio 1993.

Provvedimento n 252 1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «PTACALCIN» - spray nasale monodose 100 U l

Titolare A.I.C. Sigma-Tau - Industrie farmaceutiche riunite S.p.A., con sede e domicilio fiscale in Roma, viale Shakespeare, 47

Modifica apportata produzione (limitatamente ai controlli di qualità) i controlli di qualità della specialità sopra menzionata sono ora effettuati dalla ditta Rhone Poulenc Rorer S.p.A., nello stabilimento sito in Origgio (Varese), viale Europa n 11

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 253 1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «MICOMICEN» - 78 g di crema vaginale all'1% e 6 ovuli vaginali da 100 mg

Titolare A.I.C. L.I.R.C.A. Synthelabo S.r.l., con sede legale in Milano, via P. Mascagni, 2.

Modifica apportata produttore la produzione, i controlli ed il confezionamento della specialità medicinale sopra indicata sono ora effettuati sia dalla società Laboratori Delalande Isnardi S.p.A., nello stabilimento sito in Imperia, via XXV Aprile, 69, sia dalla società Montefarmaco S.p.A., nello stabilimento sito in Pero (Milano), via G. Galilei, 7. I controlli ed il confezionamento del prodotto stesso sono effettuati anche dalla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio nello stabilimento sito in Limbiate (Milano), via Rivoltana, 35

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Provvedimento n 254 1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «SALI LASSATIVI DI CHIANCIANO» - micro cristalli

Titolare A.I.C. Terme di Chianciano S.p.A. - Chianciano Terme (Siena)

Modifica apportata confezionamento: il materiale di confezionamento della specialità medicinale sopra menzionata viene ora modificato da: flacone di vetro, chiuso con capsula e tappo in alluminio, inserito in astuccio alluminato; a: tubo alto mm. 120, del diametro di mm. 50, con corpo in cartoncino bianco, riproducente l'etichetta, rivestito internamente con complesso carta più poliestere metallizzato, corredato di fondello in alluminio e polietilene copolimero, munito di sottotappo in polietilene neutro (riblene MP20) e di capsula a strappo in alluminio naturale

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta

Provvedimento n M11 249 1993 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «ACYVIR» - compresse da 200 mg
Titolare A.I.C. Laboratori Delalande Isnardi - S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Imperia, via XXV Aprile, 69

Oggetto del provvedimento estensione delle indicazioni terapeutiche

Le indicazioni terapeutiche ora autorizzate sono le seguenti:
per il trattamento delle infezioni da Herpes simplex della pelle e delle mucose, compreso l'Herpes genitalis primario e recidivante,
per la soppressione delle recidive da Herpes simplex nei pazienti immunocompetenti,
per la profilassi delle infezioni da Herpes simplex nei pazienti immunocompromessi,

per il trattamento della varicella e dell'Herpes zoster

Decorrenza di efficacia del provvedimento 19 maggio 1993

Per le confezioni già in commercio l'adeguamento degli stampati deve essere effettuato entro dodici mesi

93A2959

Revoche di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano

Con il seguente decreto è stata revocata, d'ufficio, l'autorizzazione all'immissione in commercio della seguente specialità medicinale

Decreto n R 12 del 13 maggio 1993

Specialità medicinale «GEFARNIL» nelle preparazioni e confezioni: 12 fiale 1 ml - codice 020264026, 20 capsule 020264038, gocce orali uso pediatrico - codice 020264040.

Titolare A.I.C. Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Firenze, via Pellicceria, 10, codice fiscale 00421210485.

Motivo della revoca insufficienza di documentazione aggiornata attestante l'attuale validità terapeutica del principio attivo gefarnil da solo o associato.

Decorrenza di efficacia del decreto 22 maggio 1993

93A2960

Revoca alla società Ziliken & C. S.p.A., in Genova, dell'autorizzazione a produrre specialità medicinali nello stabilimento farmaceutico sito in Genova.

Con decreto ministeriale n. 757 del 5 maggio 1993 è stata revocata, su rinuncia, alla società Ziliken & C. S.p.A., con sede legale in via F. Nullo, 23 - Genova, codice fiscale 00244680104, l'autorizzazione a produrre specialità medicinali nello stabilimento farmaceutico sito in via F. Nullo, 23, Genova

93A2958

RETTIFICHE

AVVERTENZA. — L'avviso di rettifica dà notizia dell'avvenuta correzione di errori materiali contenuti nell'originale o nella copia del provvedimento inviato per la pubblicazione alla Gazzetta Ufficiale. L'errata-corrige rimedia, invece, ad errori verificatisi nella stampa del provvedimento sulla Gazzetta Ufficiale

AVVISI DI RETTIFICA

Avviso relativo al comunicato del Ministero della sanità concernente: «Revoche di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano». (Comunicato pubblicato nella Gazzetta Ufficiale - serie generale - n 90 del 19 aprile 1993)

Nel comunicato citato in epigrafe, pubblicato nella sopra indicata Gazzetta Ufficiale, in corrispondenza del decreto n 2 RR del 31 marzo 1993, alla pag 28, terza colonna, ove sono indicati i nomi delle specialità medicinali, in luogo di «INDACO», leggesi «CIBARIL»

93A2962

Avviso relativo al comunicato del Ministero della sanità concernente: «Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (modificazioni di autorizzazioni già concesse)». (Comunicato pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 90 del 19 aprile 1993).

Nel comunicato citato in epigrafe, pubblicato alla pag. 25, seconda colonna, della sopra indicata *Gazzetta Ufficiale*, in corrispondenza del provvedimento n. 180/1993 del 15 aprile 1993, ove è indicato il numero di codice fiscale della società Bayer, in luogo di «028667016», leggasì: «05849130157».

93A2963

Avviso relativo al comunicato del Ministero della sanità concernente: «Autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano (nuove specialità medicinali, nuovo dosaggio, modificazioni di autorizzazioni già concesse)». (Comunicato pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 91 del 20 aprile 1993).

Nel comunicato citato in epigrafe, pubblicato nella sopra indicata *Gazzetta Ufficiale*, in corrispondenza del decreto n. 249/1993 del 17 aprile 1993 riguardante la specialità medicinale «ROXIAM», alla pag. 27, prima colonna, ove sono indicate le confezioni autorizzate, in luogo di «flacone di sospensione orale da 20 ml», leggasì: «flacone di sospensione orale da 200 ml».

Nella parte dello stesso comunicato riguardante il decreto n. 259/1993 del 17 aprile 1993 concernente la specialità medicinale «CYCLOVIRAN», alla pag. 30, seconda colonna, il paragrafo riguardante indicazioni terapeutiche è sostituito dal seguente:

«Indicazioni terapeutiche: il Cycloviran è indicato, per il trattamento delle infezioni da herpes simplex della pelle e delle mucose, compreso l'herpes genitalis primario e recidivante;

per la soppressione delle recidive da herpes simplex nei pazienti immunocompetenti;

per la profilassi delle infezioni da herpes simplex nei pazienti immunocompromessi,

per il trattamento della varicella e dell'herpes zoster».

93A2964

ERRATA-CORRIGE

Comunicato relativo al decreto-legge 14 maggio 1993, n. 139, recante: «Disposizioni urgenti relative al trattamento di persone detenute affette da infezione da HIV e di tossicodipendenti». (Decreto-legge pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 112 del 15 maggio 1993).

All'art. 9, comma 2, lettera c), del decreto-legge citato in epigrafe, pubblicato nella sopra indicata *Gazzetta Ufficiale*, dove è scritto: «c) enti, organizzazioni di volontariato, cooperative e privati che operino senza scopi di lucro, iscritti agli albi di cui all'articolo 115 del sopra citato testo unico», leggasì: «c) enti, organizzazioni di volontariato, cooperative e privati che operino senza scopi di lucro, iscritti agli albi di cui all'articolo 116 del sopra citato testo unico».

93A2990

Comunicato relativo al decreto-legge 15 maggio 1993, n. 144, riguardante: «Embargo nei confronti degli Stati della ex Jugoslavia» (Decreto-legge pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 113 del 17 maggio 1993)

Nelle premesse al decreto-legge citato in epigrafe, riportato nella *Gazzetta Ufficiale* sopra indicata, alla pag. 6, dove è scritto: «Visti il regolamento CEE n. 990/93, nonché la decisione n. 285 dei rappresentanti dei Governi degli Stati membri della CECA», leggasì: «Visti il regolamento CEE n. 990/93, nonché la decisione n. 235 dei rappresentanti dei Governi degli Stati membri della CECA».

93A2991

Comunicato relativo alla deliberazione del Comitato interministeriale per la programmazione economica 26 marzo 1993 recante: «Definizione, coordinamento e finanziamento del programma degli interventi finanziari per gli anni 1991 e 1992 per l'azione comunitaria speciale PERIFRA». (Deliberazione pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 100 del 30 aprile 1993).

Nella deliberazione citata in epigrafe, alla pag. 20, prima colonna, della suindicata *Gazzetta Ufficiale*, al primo rigo, dove è scritto: «Decreto», si legga: «Delibera»; nel dispositivo, al punto 3, primo rigo, dove è scritto: «3. Il complesso finanziamento ...», si legga: «3. Il complessivo finanziamento ...».

93A2912

FRANCESCO NIGRO, direttore

FRANCESCO NOCITA, redattore
ALFONSO ANDRIANI, vice redattore

Roma - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - S.

ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO

LIBRERIE DEPOSITARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE

ABRUZZO

- ◇ **CHIETI**
Libreria PIROLA MAGGIOLI
di De Luca
Via A. Herio, 21
- ◇ **PESCARA**
Libreria COSTANTINI
Corso V. Emanuele 146
Libreria dell'UNIVERSITÀ
di Lidia Corriacchia
Via Galilei angolo via Gramsci
- ◇ **TERAMO**
Libreria IPOTESI
Via Oberdan 9

BASILICATA

- ◇ **MATERA**
Cartolibreria
Eredi ditta MONTUMURO NICOLA
Via delle Beccherie, 69
- ◇ **POTENZA**
Ed. Libr. PAGGI DORA ROSA
Via Pretoria

CALABRIA

- ◇ **CATANZARO**
Libreria G. MAURO
Corso Mazzini 89
- ◇ **COSENZA**
Libreria DOMUS
Via Monte Santo
- ◇ **PALMI (Reggio Calabria)**
Libreria BARONE PASQUALE
Via Roma 31
- ◇ **REGGIO CALABRIA**
Libreria PIROLA MAGGIOLI
di Fiorelli E.
Via Buozzi 23
- ◇ **SOVERATO (Catanzaro)**
Rivendita generi Monopolio
LEOPOLDO MICO
Corso Umberto 144

CAMPANIA

- ◇ **ANGRI (Salerno)**
Libreria AMATO ANTONIO
Via dei Gotti 4
- ◇ **AVELLINO**
Libreria CESA
Via G. Nappi, 47
- ◇ **BENEVENTO**
Libreria MASONE NICOLA
Viale dei Rettori 71
- ◇ **CASERTA**
Libreria CROCE
Piazza Dante
- ◇ **CAVA DEI TIRRENI (Salerno)**
Libreria RONDINELLA
Corso Umberto I 253
- ◇ **FORIO D'ISCHIA (Napoli)**
Libreria MATTEA
- ◇ **NOCERA INFERIORE (Salerno)**
Libreria CRISCUOLO
Traversa Nobile ang. via S. Matteo 51
- ◇ **SALERNO**
Libreria ATHENA S.a.s.
Piazza S. Francesco, 66

EMILIA-ROMAGNA

- ◇ **ARGENTA (Ferrara)**
C.S.P. - Centro Servizi Polivalente S.r.l.
Via Matteotti, 36/B
- ◇ **FORLÌ**
Libreria CAPPELLI
Corso della Repubblica 54
Libreria MODERNA
Corso A. Diaz 2/F
- ◇ **MODENA**
Libreria LA GOLIARDICA
Via Emilia Centro, 210
- ◇ **PARMA**
Libreria FIACCADORI
Via al Duomo
- ◇ **PIACENZA**
Iip DEL MAINO
Via IV Novembre 160
- ◇ **REGGIO EMILIA**
Cartolibreria MODERNA - S.c.a.r.l.
Via Farini 1/M
- ◇ **RIMINI (Forlì)**
Libreria DEL PROFESSIONISTA
di Giorgi Egidio
Via XXII Giugno, 3

FRIULI-VENEZIA GIULIA

- ◇ **GORIZIA**
Libreria ANTONINI
Via Mazzini 16
- ◇ **PORDENONE**
Libreria MINERVA
Piazza XX Settembre
- ◇ **TRIESTE**
Libreria ITALO SVEVO
Corso Italia 9/F
Libreria TERGESTES S.a.s.
Piazza della Borsa, 15

UDINE

- ◇ Cartolibreria UNIVERSITAS
Via Pracchiuso, 19
- ◇ Libreria BENEDETTI
Via Mercatovecchio 13
- ◇ Libreria TARANTOLA
Via V. Veneto 20

LAZIO

- ◇ **APRILIA (Latina)**
Ed. BATTAGLIA GIORGIA
Via Mascagni
- ◇ **FROSINONE**
Cartolibreria I.E. MUSE
Via Marittima 15
- ◇ **LATINA**
Libreria LA FORENSE
Via dello Statuto 28/30
- ◇ **LAVINIO (Roma)**
Edicola di CIANFANELLI A. & C.
Piazza del Consorzio, 7
- ◇ **RIETI**
Libreria CENTRALE
Piazza V. Emanuele, 8
- ◇ **ROMA**
Libreria DEI CONGRESSI
Viale Civiltà del Lavoro 124
Ditta BRUNO E ROMANO SGUEGLIA
Via Santa Maria Maggiore, 121
Cartolibreria ONORATI AUGUSTO
Via Raffaele Garofalo 33
Libreria GABRIELE MARIA GRAZIA
c/o Chiosco Pretura di Roma
Piazzale Clodio
- ◇ **SORA (Frosinone)**
Libreria DI MICCO UMBERTO
Via E. Zincone 28
- ◇ **TIVOLI (Roma)**
Cartolibreria MANNELLI
di Rosarita Sapatini
Viale Mannelli, 10
- ◇ **TUSCANIA (Viterbo)**
Cartolibreria MANCINI DUILIO
Viale Trieste
- ◇ **VITERBO**
Libreria AR. di Massi Rossana e C.
Palazzo Uffici Finanziari
Località Pietratre

LIGURIA

- ◇ **IMPERIA**
Libreria ORLICH
Via Amendola 25
- ◇ **LA SPEZIA**
Libreria CENTRALE
Via Colli 5
- ◇ **SAVONA**
Libreria IL LEGGIO
Via Montenotte 36/R

LOMBARDIA

- ◇ **ARESE (Milano)**
Cartolibreria GRAN PARADISO
Via Valera 23
- ◇ **BERGAMO**
Libreria LORENZELLI
Viale Paoa Giovanni XXIII 74
- ◇ **BRESCIA**
Libreria GUERINIANA
Via Trieste, 13
- ◇ **COMO**
Libreria NANI
Via Carroli, 14
- ◇ **CREMONA**
Libreria DEL CONVEGNO
Corso Campi 72
- ◇ **MANTOVA**
Libreria ADAMO DI PELLEGRINI
di M. Di Pellegrini e D. Ebbi S.n.c.
Corso Umberto I 32
- ◇ **PAVIA**
GARZANTI Libreria internazionale
Palazzo Università
Libreria TICINUM
Corso Mazzini, 2/C
- ◇ **SONDRIO**
Libreria ALESSO
Via dei Caimi, 14
- ◇ **VARESE**
Libreria PIROLA
Via Albuzzi, 8
Libreria PONTIGGIA e C.
Corso Moro, 3

MARCHE

- ◇ **ANCONA**
Libreria FOGOLA
Piazza Cavour, 4/5

ASCOLI PICENO

- ◇ Libreria MASSIMI
Corso V. Emanuele 23
- ◇ Libreria PROPERI
Corso Mazzini 188
- ◇ **MACERATA**
Libreria SANTUCCI ROSINA
Piazza Annessione 1
Libreria TOMASSETTI
Corso della Repubblica 11
- ◇ **PESARO**
LA TECNOGRAFICA
di Mattioli Giuseppe
Via Mameli 80/82

MOLISE

- ◇ **CAMPOBASSO**
Libreria D.I.E.M.
Via Capriglione 42-44
- ◇ **ISERNIA**
Libreria PATRIARCA
Corso Garibaldi 115

PIEMONTE

- ◇ **ALESSANDRIA**
Libreria BERLOTTI
Corso Roma 122
Libreria BOFFI
Via dei Martiri 31
- ◇ **ALBA (Cuneo)**
Casa Editrice ICAP
Via Vittorio Emanuele 19
- ◇ **ASTI**
Libreria BORELLI TRE RE
Corso Alinari 364
- ◇ **BIELLA (Vercelli)**
Libreria GIOVANNACCI
Via Italia 6
- ◇ **CUNEO**
Casa Editrice ICAP
Piazza D. Galimberti 10
- ◇ **TORINO**
Casa Editrice ICAP
Via Monte di Pietà 20

PUGLIA

- ◇ **ALTAMURA (Bari)**
JOLLY CART di Lorusso A. & C.
Corso V. Emanuele 65
- ◇ **BARI**
Libreria FRATELLI LATERZA
Via Crisanzio 16
- ◇ **BRINDISI**
Libreria PIAZZO
Piazza Vittoria 4
- ◇ **CORATO (Bari)**
Libreria GIUSEPPE GALISE
Piazza G. Matteotti 9
- ◇ **FOGGIA**
Libreria PATIERNO
Portici Via Dante 21
- ◇ **LECCE**
Libreria MILELLA
di Lecce Spazio Vivo
Via M. Di Pietro 28
- ◇ **MANFREDONIA (Foggia)**
IL PAPIRO - Rivendita giornali
Corso Manfredi 126
- ◇ **TARANTO**
Libreria FUMAROLA
Corso Italia, 229

SARDEGNA

- ◇ **ALGHERO (Sassari)**
Libreria LOBRANO
Via Sassari 65
- ◇ **CAGLIARI**
Libreria DESSI
Corso V. Emanuele 30/32
- ◇ **NUORO**
Libreria DELLE PROFESSIONI
di Manzoni 45/47
- ◇ **ORISTANO**
Libreria SANNA GIUSEPPE
Via del Ricovero 70
- ◇ **SASSARI**
MESSAGGERIE SARDE
Piazza Castello 10

SICILIA

- ◇ **CALTANISSETTA**
Libreria SCIASCIA
Corso Umberto I 36
- ◇ **CATANIA**
ENRICO ARLIA
Rappresentanze editoriali
Via V. Emanuele 62
Libreria GARGIULO
Via F. Riso, 56/58
Libreria LA PAGLIA
Via Etnea, 393/395

ENNA

- ◇ Libreria BUSCEMI G. B.
Piazza V. Emanuele
- ◇ **FAVARA (Agrigento)**
Cartolibreria MILIOTO ANTONINO
Via Roma 60
- ◇ **MESSINA**
Libreria PIROLA
Corso Cavour 47
- ◇ **PALERMO**
Libreria FLACCOVIO DARIO
Via Ausonia 70/74
Libreria FLACCOVIO LICAF
Piazza Don Bosco 3
Libreria FLACCOVIO S.F.
Piazza V. E. Orlando 15/16
- ◇ **RAGUSA**
Libreria E. GIGLIO
Via IV Novembre 39
- ◇ **SIRACUSA**
Libreria CASA DFL LIBRO
Via Maestranza, 22
- ◇ **TRAPANI**
Libreria LO BUE
Via Cassio Cortese 8

TOSCANA

- ◇ **AREZZO**
Libreria PELLEGRINI
Via Cavour 42
- ◇ **FIRENZE**
Libreria MARZOCCO
Via de' Martelli, 22 R
- ◇ **GROSSETO**
Libreria SIGNORELLI
Corso Carducci 9
- ◇ **LIVORNO**
Libreria AMEDEO NUOVA
di Quilici Irma & C. S.n.c.
Corso Anadeo 23/27
- ◇ **LUCCA**
Editrice BARONI
di De Muri Rosa s.a.s.
Via S. Paolino 45/47
Libreria Prof.le SESTANTE
Via Montanara, 9
- ◇ **MASSA**
GESTIONE LIBRERIE
Piazza Garibaldi, 8
- ◇ **PISA**
Libreria VALLERINI
Via dei Mille 13
- ◇ **PISTOIA**
Libreria TURELLI
Via Macallè 37
- ◇ **SIENA**
Libreria TICCI
Via delle Terme 5/7

TRENTINO-ALTO ADIGE

- ◇ **BOLZANO**
Libreria EUROPA
Corso Italia 6
- ◇ **TRENTO**
Libreria DISERTORI
Via Diaz 11

UMBRIA

- ◇ **FOLIGNO (Perugia)**
Libreria LUNA di Verri e Bibi s.n.c.
Via Gramsci 41
- ◇ **PERUGIA**
Libreria SIMONELLI
Corso Vannucci 82
- ◇ **TERNI**
Libreria ALTEROCCA
Corso Taglio 29

VENETO

- ◇ **BELLUNO**
Cartolibreria BELLUNESE
di Baldan Michela
Via Loreto 22
- ◇ **PADOVA**
Libreria DRAGHI - RANDI
Via Cavour 17
- ◇ **ROVIGO**
Libreria PAVANELLO
Piazza V. Emanuele 2
- ◇ **TREVISO**
Libreria CANOVA
Via Calmaggiore 31
- ◇ **VENEZIA**
Libreria GOLDONI
San Marco 4742/43
Calle dei Fabri
- ◇ **VERONA**
Libreria GHELFI & BARBATO
Via Mazzini 21
Libreria GIURIDICA
Via della Costa 5
- ◇ **VICENZA**
Libreria GALLA
Corso A. Palladio 41/43

MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni ufficiali sono in vendita al pubblico:

— presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in ROMA, piazza G. Verdi, 10;

— presso le Concessionarie speciali di:

BARI, Libreria Laterza S.p.a., via Sparano, 134 - BOLOGNA, Libreria Ceruti, piazza dei Tribunali, 5/F - FIRENZE, Libreria Pirola (Etruria S.a.s.), via Cavour, 46/r - GENOVA, Libreria Baldaro, via XII Ottobre, 172/r - MILANO, Libreria concessionaria «Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato» S.r.l., Galleria Vittorio Emanuele, 3 - NAPOLI, Libreria Italiana, via Chiaia, 5 - PALERMO, Libreria Flaccovio SF, via Ruggero Settimo, 37 - ROMA, Libreria Il Tritone, via del Tritone, 61/A - TORINO, Cartiere Miliani Fabiano - S.p.a., via Cavour, 17;

— presso le Librerie depositarie indicate nella pagina precedente.

Le richieste per corrispondenza devono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Direzione Marketing e Commerciale - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 Roma, versando l'importo, maggiorato delle spese di spedizione, a mezzo del c/c postale n. 387001. Le inserzioni, come da norme riportate nella testata della parte seconda, si ricevono in Roma (Ufficio inserzioni - Piazza G. Verdi, 10). Le suddette librerie concessionarie speciali possono accettare solamente gli avvisi consegnati a mano e accompagnati dal relativo importo.

PREZZI E CONDIZIONI DI ABBONAMENTO - 1993

Gli abbonamenti annuali hanno decorrenza dal 1° gennaio al 31 dicembre 1993
i semestrali dal 1° gennaio al 30 giugno 1993 e dal 1° luglio al 31 dicembre 1993

ALLA PARTE PRIMA - LEGISLATIVA

Ogni tipo di abbonamento comprende gli Indici mensili

Tipo A - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari		Tipo D - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata alle leggi ed ai regolamenti regionali	
- annuale	L. 345.000	- annuale	L. 63.000
- semestrale	L. 188.000	- semestrale	L. 44.000
Tipo B - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte costituzionale		Tipo E - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni	
- annuale	L. 63.000	- annuale	L. 193.000
- semestrale	L. 44.000	- semestrale	L. 105.000
Tipo C - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti delle Comunità europee		Tipo F - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali	
- annuale	L. 193.000	- annuale	L. 664.000
- semestrale	L. 105.000	- semestrale	L. 366.000

Integrando il versamento relativo al tipo di abbonamento della Gazzetta Ufficiale, parte prima, prescelto con la somma di L. 98.000, si avrà diritto a ricevere l'Indice repertorio annuale cronologico per materie 1993

Prezzo di vendita di un fascicolo della serie generale	L. 1.300
Prezzo di vendita di un fascicolo delle serie speciali I, II e III, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.300
Prezzo di vendita di un fascicolo della IV serie speciale «Concorsi ed esami»	L. 2.550
Prezzo di vendita di un fascicolo indici mensili, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.300
Supplementi ordinari per la vendita a fascicoli separati, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.400
Supplementi straordinari per la vendita a fascicoli separati, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.400

Supplemento straordinario «Bollettino delle estrazioni»

Abbonamento annuale	L. 120.000
Prezzo di vendita di un fascicolo ogni 16 pagine o frazione	L. 1.400

Supplemento straordinario «Conto riassuntivo del Tesoro»

Abbonamento annuale	L. 78.000
Prezzo di vendita di un fascicolo	L. 7.350

Gazzetta Ufficiale su MICROFICHES - 1993 (Serie 'generale' - Supplementi ordinari - Serie speciali)

Abbonamento annuo mediante 52 spedizioni settimanali raccomandate	L. 1.300.000
Vendita singola per ogni microfiches fino a 96 pagine cadauna	L. 1.500
per ogni 96 pagine successive	L. 1.500
Spese per imballaggio e spedizione raccomandata	L. 4.000

NB — Le microfiches sono disponibili dal 1° gennaio 1993 — Per l'estero i suddetti prezzi sono aumentati del 30%

ALLA PARTE SECONDA - INSERZIONI

Abbonamento annuale	L. 325.000
Abbonamento semestrale	L. 198.000
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione	L. 1.450

I prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, per l'estero, nonché quelli di vendita dei fascicoli delle annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, sono raddoppiati.

L'importo degli abbonamenti deve essere versato sul c/c postale n. 387001 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato. L'invio dei fascicoli disguidati, che devono essere richiesti all'Amministrazione entro 30 giorni dalla data di pubblicazione, è subordinato alla trasmissione di una fascetta del relativo abbonamento.

Per informazioni o prenotazioni rivolgersi all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 ROMA
abbonamenti ☎ (06) 85082149/85082221 - vendita pubblicazioni ☎ (06) 85082150/85082276 - inserzioni ☎ (06) 85082145/85082189



* 4 1 1 1 0 0 1 1 5 0 9 3 *

L. 1.300